

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

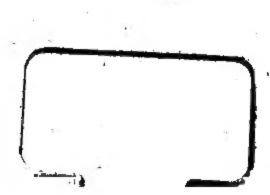
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

# A 57283 2



.AU3

•

. , 

7--ተረተ 7

# ANNALEN

DER

# PHYSIK.

NACH L. W. GILBERTS TODE FORTGESETZT

UXD

HERAUS-GEGEBEN

e u

BERLIN

YON

J. C. POGGENDORFF.

ZWEI UND ACHTZIGSTER BAND.

NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG WERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH 1826.

# ANNALEN

Jaiversity.

DEŔ

PHYSIK

UND

CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN.

Z U

BERLIN

A.O.M

J. C. POGGENDORFF.

SECHSTER BAND.

NEBST SECHS KUPFERTAFELN.

LEIPZIG
VERLAG VON JOH. AMBROSIUS BARTH

1826.

. . . • .• Y ··. \*

## Inhalt

des sechsten Bandes der Annalen d. Physik u. Chemie.

### Erstes Stück.

1.	Ueber die magnetische Polarisation der Metalle und Erze durch Temperatur-Differenz; vom Dr. T. J. Seebeck Seit	<b>0</b> 1
ĮI.	Neue Beiträge zur Kenntniss der Feuermeteore und herabgesallenen Massen; von E. F. F. Chlad- ni (Fünste Lieserung)	21
m.	Untersuchung eines sogenannten Eisen-Ham- merschlags; von G. S. Mosander	<b>35</b>
IV.	Ueber Metallreductionen durch andere Metalle auf nassem Wege; vom Hrn. Prof. Fischer zu Breslau	43
V.	Analyse des Picrosmins; von Gustav Magnus	5 <b>3</b>
VI.	Ueber die scheinbare Richtung der Augen in ei- nem Bildniese; von William Hyde Wolla-	,
	- A - M	Ø.

VII. Ucher die Ausmittlung des Arseniks bei Vergistungen; von J. J. Berzelius	71
VIII. Doppelsalz von kohlensaurem und phosphor- saurem Natron	78
IX. Anderthalb schweselsaures Natron (Sesquisul- phate of Soda)	80
X. Saures schweselsaures Natron	8.3
XI. Schwefelsaures Natron (NaS2+16Aq)	82
XII. Kohlensaures Natron (Na $C^2 + 16 Aq$ )	84
XIII. Prismatisches Natronsalz von Mohs	87
XIV. Versuche zur Bestimmung der Intensitäten des Magnetismus der Erde, nebst Beobachtungen über die täglichen Oscillationen der horizontalen Magnetnadel zu Hammerfest und Spitzbergen; von Hrn. Edward Sabine	88
XV. Ueber die Wirkung gewisser ätherischer Gele auf die Lösung des Phosphors in fetten Gelen; von A. Walcker	125
XVI. Der Thermometrograph der Sternwarte zu Hal-	•
le: vom Observator Dr. Winckler	127

### Zweites Stück.

Ueber die magnetische Polarisation der Metalle

	und Erze durch Temperaturdifferenz; vom Dr. T. J. Seebeck (Fortsetzung) Seite	
11.	Neue Beiträge zur Kenntniss der Feuermeteore und herabgesallenen Massen; von E. F. F. Chlad- ni (Beschluss der fünsten Lieferung)	161
III.	Ueber den Epistilbit, eine neue zur Familie der Zeolithe gehörige Mineralgattung; von Gustav Rose	183
iv.	Notiz über Hrn. Professor Mitscherlich's Beob- achtungen, den Dimorphismus des wasserhaltigen schweselsauren Zinkoxydes und der wasserhalti- gen schweselsauren Magnesia betreffend; von Wilhelm Haidinger	191
•	Zusatz. Ueber die doppelte Form des schwefelsauren Nickeloxydes; von Hrn. Brooke	193
V.	Ueber die Verbindungen des Phosphors mit dem Wasserstoff und den Metallen; von Heinrich Rose	199
	I. Ueber das sich beim Zutritt der Luft von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas	201
	Zusammensetzung dieses Phosphorwasserstoff- gases	204

- VI. Chemische Untersuchung eines Lithion-Glimmers von Zinnwalde in Böhmen; von C. G. Gmelin 215
- VII. Methode, Arsenik von Nickel und Kobalt zu scheiden; von F. Wöhler 227
- VIII. Ueber die Trennung der Titansäure von der Zirkonerde; von J. J. Berzelius 231
- IX. Versuch zur Beseitigung der vom Hrn. Professor und Ritter Parrot angegebenen Schwierigkeiten in der Theorie der Ebbe und Fluth; von M. Moritz Wilhelm Drobisch, Privatdocenten an der Universität zu Leipzig 233
- W Ueber den Einfluss der Temperatur auf die Intensität der magnetischen Krast und über die täglichen Veränderungen in der Intensität des Erdmagnetismus; von Hrn. S. H. Christie 239
- XI. Ueber die bei Tage beobachteten Sternschnuppenartigen Erscheinungen und ein zur Zeit einer Sonnenfinsterniss gesehenes ungewöhnliches Feuermeteor

# Drittes Stück.

I.	Ueber die magnetische Polarisation der Metalle und Erze durch Temperaturdisserenz; vom Dr.	
	T.J. Seebeck (Beschluss) Seite	<b>253</b>
II.	Methode, die Thermometer zu berichtigen; vom	
	Hrn. Professor Bessel zu Königsberg	<b>287</b>
Щ.	Berichtigungen und Zusätze zu den in diesen Annalen Bd. III. St. 3 u. 4, enthaltenen Beob-	<b>e</b> .
	achtungen über die Intensität des Erdmagnetis- mus; von Chr. Hansteen	<b>3</b> 00
	mus, von Oni, manstoon	309
ĮV,	Beitrag zur näheren Kenntniss des Molybdäns;	
	von J. J. Berzelius	<b>3</b> 31
	Reduction des Molybdans	332
	Molybdanoxyd und dessen Salze	334.
	a. Molybdänoxyd auf trocknem Wege	334
	b. Molybdanoxydhydrat	336
•	Molybdanoxydsalze	340
•	Molybänchlorid, ein in fester und gasförmiger Gestalt dem Jod ähnlich aus- schender Körper	341
v.	Ueber das Verhalten der Kieselerde zu den Säu-	
	ren; vom Dr. C. J. B. Karsten	351

VI.	Eine neue magnetische oder elektromagnetische						
	Beobachtung;	rom	Hrn.	Hofrath'	Muncke	zu	
	Heidelberg				·		36

# Viertes Stück.

4.	von J. J. Berzelius (Beschlus)	u <b>a</b> ;
	· Molybdanoxydul und dessen Salze,	Seite 369
•	Molybdänsäure und Salze, in welchen diese Ba- sis ist	380
	Blaues Molybdänoxyd und blaue Molybdänsalze	385
II.	Untersuchung über das Brechungsvermögen d	ler
	elastischen Flüssigkeiten; von Hrn. Dulong	393
III.	Ucber die Schwefelsalze; von J. J. Berz	e-
	lius	425
	Ueber die Nomenklatur derfelben	429
	I. Wasserstoffgeschweselte Salze	436
	II. Kohlenstoffgeschwefelte Salze	444
IV.	Versuch einer Theorie der durch galvanisc Kräfte hervorgebrachten elektroskopischen E	
	scheinungen; von G. S. Ohm	45g
v.	Ueber Schweselcerium; vom Dr. Mosander	470
VI.	Vorläufige Bemerkungen über metallisches E	i-

sen und seine Oxyde; von Fr. Stro-	, .
meyer	471
VII. Ueber Lithionglimmer; von Hrn. Edward Turner, M. D.	477
VIII. Ueber die Art, das Lithion in Mineralien mittelst des Löthrohrs zu entdecken; von Hrn.	ı
Edward Turner, M. D.	485
IX. Ueber die Auffindung der Boraxsäure in Mi- neralien mittelst des Löthrohrs; von Hrn. Ed- ward Turner, M. D.	489
X. Ueber die magnetisirende Kraft der brechba- ren Strahlen des Sonnenlichtes; von Mistress Mary Somerville	493
XI. Beschreibung zweier neuen Mineralien, der Königine und des Beudantits; von Hrn. A. Levy	<b>497</b> .
XII. Ueber das Brennen von comprimirtem Gase; von Hrn. Davies	500
XIII. Ueber die Einrichtung meteorologischer In- strumente, welche in Abwesenheit des Beob- achters ihren Stand für einen gegebenen Au- genblick oder für mehrere auseinander solgende Zeiträume selbst anzeigen	` ` `
XIV. Ueber die Krystallform des Polymignits und	506
uer nnognnorien y Heteroa	2012

. 1

. 💉

- XV. Ueber die Wirkung der Schweselsäure auf Alkohol und über die Natur der daraus hervorgehenden Verbindungen 508
- XVI. Bestimmung der niedrigsten Temperatur, bei welcher das Eisenoxyd vollständig durch Wasserstoffgas reducirt wird; von Gustav Masgnus
- XVII. Ueber die Veränderungen an einigen alten Kupferlegirungen; vom Dr. John Davy 514

### ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, ERSTES STÜCK.

#### I.

Ueber die magnetische Polarisation der Metalle und Erze durch Temperatur - Differenz;

YOD

#### Dr. T. J. SEEBECK.

(Ausgezogen aus den so eben erschienenen Denkschriften sür 1822 und 1823. Von den zu dieser Abhandlung gehörigen Kupsertaseln No. 111 und No. V, wird die erstere dem Februar- und die letztere dem Märzhest beigegeben werden.)

Aus meinen Untersuchungen über den Magnetismus der galvanischen Ketten (Abh. d. K. Ak. 1820 — 21. p. 289) hatte sich ergeben, dass die Intensität des Magnetismus dieser Ketten in geradem Verhältniss zu der Energie der durch den seuchten Leiter begründeten chemischen Action stehe, mit dieser steige und falle; serner, dass, wenn auch in den gewöhnlich angewendeten und manchen anderen galvanischen Ketten ein sestes und gleichsörmiges Verhältniss zwischen der magnetischen und elektrischen Polarisation besteht, — die letztere, den herrschenden elektrochemischen und elektromagnetischen Theorien zusolge, als vom Berührungspunkte der Metalle mit einander ausgehend angenommen, — dieses Verhältniss dennoch nicht un-

veränderlich sey, sondern dass der seuchte Leiter auch auf die Lage der Metalle gegen die magnetischen Pole der Ketten einen entschiedenen Einsluss habe, und nicht selten gerade die entgegengesetzte Lage derselben von der, welche man als normal angesehen hatte, veranlasse.

Bei Fortsetzung der Untersuchungen über das gegenseitige Verhalten der elektrischen, chemischen und magnetischen Thätigkeiten in den galvanischen Ketten stiels ich auf Erscheinungen, welche mir anzudeuten schienen, dass auch wohl zwei Metalle für sich, kreisförmig mit einander verbunden, ohne Mitwirkung irgend eines feuchten Leiters magnetisch werden möch-Auch noch andere Gründe schienen dafür zu sprechen. Denn aus mehreren Thatsachen und namentlich aus den a. a. O. S. 346 erwähnten, schien hervorzugehen, dass nicht sowohl die Action an dem Berührungspunkte der Metalle mit einander, als vielmehr die Ungleichheit der Actionen an den beiden Berührungspunkten der Metalle mit dem fenchten Leiter die magnetische Polarisation der ganzen geschlossenen Kette begründe; auch war wohl nicht zu bezweifeln, dass selbst dann, wenn der Action am zuerst genannten Berührungspunkte ein Antheil an der Erregung des Magnetismus zugestanden werden müsse, doch schon das Uebergewicht der Action an einem. der Berührungspunkte über die an den andern beiden Berührungspunkten eine magnetische Spannung veranlassen könne; und dieses, glaubte ich, berechtige wohl zu der Erwartung, dass bei irgend einem eintretenden Missverhältnis in dem Zustande der Berührungspunkte zweier kreisförmig mit einander verbundenen Metalle eine magnetische Polarisation hervortreten könne.

Zu den ersten Versuchen wählte ich zwei Metalle, welche ich, in den gewöhnlichen galvanischen Ketten mit Kupfer verbunden, in manchen Stücken abweichend und veränderlich gefunden hatte, Wistmuth und Antimon. Durch beide sah ich meine Erwartung erfüllt, doch war ihre Wirkung verschieden.

einer Kupferscheibe liegend, zwischen die beiden Enden eines im magnetischen Meridian liegenden spiralförmig gewundenen Kupserstreisens von 40 Puls Länge und 2½ Breite gebracht, zeigte beim Schließen des Kreises sogleich eine deutliche Declination der Magnetnadel. Lag die Spirale gegen Norden und ihre Enden gegen Süden, so wich der Nordpol (—m) der Nadel (der Nordpol der Erde mit + M bezeichnet), welche innerhalb der Nadel stand, um einige Grade westlich ab, wenn das ebere Ende der Spirale auf die Wismuthscheibe niedergedrückt wurde. Die Declination war dagegen östlich, wenn die Spirale im Süden und die Metallscheibe im Norden lag.

Die Dechination blieb dieselbe der Richtung nach, nur war sie schwächer, wenn die Kupserscheibe eben und die VV ismuthscheibe unten lag; diese veranlasste, bei den solgenden Versuchen nur einfache Metallscheiben mit der Spirale in Berührung zu bringen. Umkehrung der Spirale, ohne Aenderung ihrer Lage gegen die VVeltgegenden, änderte die Declination nicht, woraus solgt, dass nicht eine etwanige Verschiedenheit in den Endstreisen der Spirale die magnetische Spannung bewirkt habe. Ein einfacher bügelförmiger

Streisen von Kupferblech gab ähnliche aber schwächere Wirkungen als die Spirale.

- 2. Eine Scheibe von Antimon zwischen den Enden der Spirale oder des einsachen Kupserstreisens verhielt sich gerade umgekehrt wie die Wismuthscheibe. Die Declination war öftlich, wo sie beim Wismuth westlich war, und umgekehrt; auch war sie soliwächer, als bei jenem, doch immer noch deutlich.
- 3. Als Zink mit der Kupferspirale verbunden wurde, erfolgte keine Declination der Magnetnadel.
- 4. Eben so wenig erfolgte eine Declination, als eine Scheibe von Silber oder Kupfer, einzeln für sich oder verbunden mit einer Zinkscheibe, auf obige Art angewandt wurden.
- 5. Bei allen diesen Versuchen wurde die zu untersuchende Metallscheibe auf das untere Ende der Spirale oder des einfachen Streisens gelegt und das obere frei schwebende Ende mit den Fingern niedergedrückt. Es konnte also die Frage aufgeworfen werden, ob nicht die Hand hier die Stelle des seuchten Leiters vertrete und ob nicht Wismuth und Antimon nur dadurch entgegengesetzte Declinationen bewirken, dass eine unter Mitwirkung der Feuchtigkeit der Hand mit Kupser + E, das andere E werde.

Das gänzliche Ausbleiben einer magnetischen Spannung bei Verbindung des Zinks mit dem Kupferstreisen, wo dieser Annahme noch eine stärkere Spannung hätte ersolgen sollen, musste schon dagegen Bedenken erregen. Allein nach bestimmter zeigte sich, dass die Feuchtigkeit der Hand nicht mitwirken könne, als das obere Ende der Spirale mittelst einer mit Wasser benetzten l'appscheibe auf die Wismuthscheibe

gedrückt wurde, und keine Declination Statt fand, ferner auch, als nach Benetzung der Pappe mit Salzsaure eine Declination erfolgte die der früheren entgegengesetzt war.

- 6. Vollständig wurde aber die Annahme, dass wir es hier nur mit gewöhnlichen galvanischen Ketten zu thun haben dadurch widerlegt, dass auch dann noch, wenn das obere schwebende Ende des Kupferstreisens mit einem Stäbchen von irgend einem Metall auf die Wismuth - oder Antimonscheibe niedergedrückt wurde, ja dass selbst dann, wenn das obere Ende der Spirale, welche mit der Wismuth - oder Antimonscheibe in Berührung stand, mit einer trocknen dünnen Glasscheibe bedeckt war, und diese mit der Hand berührt wurde, und einige Zeit in Berührung blieb, innerhalb der geschlossenen Kreise ganz dieselben, obwohl schwächeren, Declinationen erfolgten, als bei unmittelbarer Berührung der die Kette bildenden Metalle mit der Hand. Es konnte also auch keine Elektricitätserregung durch den Contact jener beiden Metalle mit der Hand, als trocknen Körper angelehen, die magnetische Spannung bewirkt haben.
- 7. Als das obere Ende der Spirale auf der Wismuthscheibe besestigt, und das untere Ende detselben an die untere Fläche, des Wismuths mit der Hand gedrückt wurde, war die Declination der in § 1. angegebenen entgegengesetzt. Es zeigte sich keine Declination, als beide Enden der Spirale zugleich mit den Fingern an die Wismuthscheibe gedrückt wurden.
- 8. Mit andern Metallen als Kupfer, namentlich mit dünnen 18 bis 24" langen und 4 bis 6" breiten Streisen von Zink, Zinn, Blei, Silber und Platin, gab

Wismuth wie mit den Kupferstreisen eine westliche Declination, wenn der Bogen mit der Boussole innerhalb desselben gegen Norden, Wismuth in Süden lag, und die Kette oben mit der Hand geschlossen wurde. Antimon bewirkte mit allen jenen Metallstreisen unter obigen Bedingungen eine östliche Declination. Rupfer zwischen diesen Metallbogen zeigte keine Wirkung.

9. Nickel, Kobalt und Uran verhielten sich bei Verbindung mit der Spirale von Kupferblech dem Wismuth gleich; dagegen Eisen, Stahl, Arsenik und Tellur dem Antimon gleich.

Dem Kupfer gleich verhielt sich Zink, Blei, Zinn, Queckfilber, Silber, Gold, Platina, Palladium, Chrom und Messing. Keines derselben gab bei Schließung mit der Spirale eine wahrnehmbare Declination.

- 10. Von anderen Substanzen wirkten Bleiglanz, Schweselkies, Kupserkies, Arsenikkies, Kupsernickel, weiser Speiskobalt wie Wismuth; Kupserglas, Bunt-kupserz und blättriger Magnetkies aber wie Antimon.
- am stärksten, wenn die Metalle und Erze unmittelbar mit der Hand berührt wurden, sie waren schwächer wenn die Schlieseung mit dünnen Zwischenkörpern geschah (welche aber nicht zwischen der Spirale und dem zu untersuchenden Metalle oder Erze liegen dursten, wenn sie unmetallisch waren, sondern auf beiden), ja es siel jede Wirkung auf die Magnetnadel weg, wenn die Enden der Spirale mit 2 Fuss langen Glas-, Holz- oder Metallstangen auf die Metallscheiben niedergedrückt wurden. Doch bald zeigte sich eine Bewegung der Magnetnadel, wenn die Hand an das untere Ende der Metallstangen, nahe dem Orte, wo sie

den Bogen berührten, gelegt wurde, und wenn sie dort einige Zeit verweilte. Nach diesen Ersahrungen mußte sich der Gedanke aufdrängen, dass nur die Wärme, welche sich von der Hand dem einen Berührungspunkte mittheilt, die Ursache des Magnetismus in diesen zweigliedrigen Ketten seyn möchte. Demnach war zu erwarten, dass ein höherer Grad von Temperatur als der, welcher den Metallen von der Hand mitgetheilt werden konnte, auch eine höhere magnetische Spannung bewirken müsse. Diess bestätigen von mehreren im Originale enthaltenen Versuchen unter andern die folgenden.

- beiden Enden der Kupferspirale in Berührung gebracht, unter die geschlossene Kette eine kalte, und auf dieselbe eine über einer Lampe erwärmte Kupferscheibe gelegt. Sogleich wich die Magnetnadel bleibend um 17° nach VVesten ab. VVurde aber die warme Kupferscheibe unter den das VVismuth berührenden Kupferscheibe unter den das VVismuth berührenden Kupferstreifen gelegt, so erfolgte eine eben so große östliche Declination. VVurde hier Antimon statt des Wismuths genommen, so wich die Nadel nach entgegengesetzten Seiten um 9 bis 10° ab.
- lang, an dem einen Ende erwärmt und unmittelbar mit der Spirale oder dem einfachen Metallbogen verbunden, verhielten sich wie Scheiben aus diesen Metallen. Die Declination innerhalb des Kupferbogens K (Fig. 1 und 2) ist, wenn der Stab in Süden und der Bogen in Norden steht, beim Wismuth (M) östlich, wenn das warme Ende unten, und westlich, wenn das warme Ende oben liegt. Beim Antimon (A) ist die

Declination im ersten Falle westlich, und im letzteren, östlich. Die Declinationen oberhalb und unterhalb des Bogens sind denen innerhalb desselben entgegengesetzt.

- Eine Wiemuth oder Antimonstange genau in der Mitte erwärmt, giebt, bei Anlegung ihrer Enden an die Spiralenden, keine Declination. Werden beide Enden einer solchen Stange zugleich und gleich stark erwärmt, oder ist die ganze Stange gleichförmig erwärmt worden, so kann eine Declination exfolgen oder nicht, je nachdem beim Schließen die Spiralenden freischwebend find oder einen und den andern Körper berühren. Ist die Unterlage des einen Spiralendes ein schlechter Wärmeleiter, wie z. B. Pappe oder Holz, so kann diess Ende bei Berührung mit der Stange sich leicht als das wärmere verhalten und alsdann eine Declination erfolgen. Ist aber die Unterlage ein besserer Wärmeleiter, z. B. Metall oder Stein, so kann die Declination die entgegengesetzte seyn, weil die warme Stange fich hier schneller abkühlt, als am anderen Ende. Eine an beiden Enden gleich warme Metallstange mit den freischwebenden Enden der Spirale gleichzeitig verbunden, giebt keine Declination.
- 17. Eben so verhielten sich bei gleichem Verfahren die übrigen in §8 und 9. angeführten Metalle.
- 18. Aus allen diesen Versuchen geht hervor, dass die erste und wichtigste Bedingung der Erscheinung des freien Magnetismus in diesen metallischen Kreisen Differenz der Temperatur an beiden Berührungspunkten der Glieder ist. Magnetismus wird entschieden auch dann noch erregt, wenn beide Berührungspunkte der Metalle oder Erze zugleich und gleich stark

kann aber hier nicht Statt finden, weil durch diess Verfahren eine doppelte und entgegengesetzte magnetische Polarität, von überall gleicher Stärke in dem
Kreise hervor gerusen wird. Auch durch die Berültrung der Halbkreise für sich muss Magnetismus erregt
werden, er bleibt aber latent, weil die Action der beiden Metalle auf einander an beiden Punkten von gleicher Stärke, aber entgegengesetzter Richtung ist.

- Künstliche Erkältung eines der beiden Berührungspunkte wird also eben sowohl wie Erwärmung eine magnetische Spannung hervorbringen müssen, wie es auch die Erfahrung bestätigt hat. Hier nur die Resultate eines späteren mit Hrn. H. Rose gemeinschaftlich angestellten Versuches. Ein Ring halb aus Antimon von o",5 dickem und halb aus dünnem o",5 breitem Kupferblech bestehend, wurde in eine Mischung aus 2 Thl. Schnee und 3 Thd. fein gepulvertem salzsauren Kalk gestellt, und zwar so, dass Antimon im Süden und Kupfer im Norden stand. Die Magnetnadel innerhalb des Kreises wich bleibend um 8° öftlich ab, als, bei - 6° R im Zimmer, der untere Berührungspunkt bis - 38° R erkaltet war. Innerhalb eines viereckigen Rahmens aus zusammengelöthetem Wismuth und Antimon wich die Nadel um 35° westlich ab, und hielt sich fast eine halbe Stunde so, ale Wismuth im Süden und Antimon im Norden stand, der untere Berührungspunkt — 43° A und der obere —  $6^{\circ}R$  hatte.
- 20. Je größer die Differenz der Temperatur an beiden Berührungspunkten ist, um so stärker, doch nicht überall gleichförmig mit derselben steigend, ist

die magnetische Spannung in diesen Ketten, namentlich in den aus den reineren Metallen gebildeten. Die Ketten aus Metall-Legirungen scheinen hievon eine Ausnahme zu machen, wie man weiterhin finden wird. Gleichgültig ist es womit die Erwärmung ge-Schieht; ferner ob nur eines der beiden Metalle erwarmt ift, und welches, oder ob beide zugleich erwärmt worden; doch ist im letzteren Falle die magnetische Polarisation in der Regel stärker. Da der andere Berührungspunkt nicht erwärmt werden darf, so muss man den beiden Gliedern der Kette eine ihrer Wärmeleitungsfähigkeit angemessene und mit der angewandten Hitze zu vergrößernde Länge geben. müssen die besseren Wärmeleiter um so dünner seyn, je kürzer sie sind, und je dicker die Metallstangen, desto länger müssen sie seyn, wenn starke Wirkung erfolgen soll.

- 21. Vergrößerung der Oberstäche der sich berührenden Metalle scheint die VVirkung nicht zu verstärken. VVismuth und Antimonscheiben von 6" ins Gevierte, verbunden mit Kupferscheiben von gleicher Größe, gaben keine stärkere Declination, als Scheiben von 1",5 Durchmesser, bei gleich starker Erhitzung des sie verbindenden Kupferbogens.
- 22. Unmittelbare Berührung der Metalle ist eine zweite wesentliche Bedingung zur magnetischen Polarisation derselben durch Temperaturdissernz. Ein Blatt Papier, ein Goldschlägerhäutehen oder eine mit Wasser benetzte Pappscheibe zwischen die Metalle vom kalten Berührungspunkt geschoben, hebt alle Wirkung auf die Magnetnadel auf; Pappscheiben mit Säuren oder Alkalien getränkt, erzeugen natürlich eine galvanische Kette.

beiden Metalle ist, desto stärker ist ihr Magnetismus; deshalb wirken sie, durch Schmelzung mit einander verbunden, stärker, als wenn sie sich bloss äusserlich berühren. Solch ein Apparat, wie z. B. Fig. 3 aus zusammengelöthetem Wismuth und Kupfer, da er gegen die oxydirende Einwirkung der Lust geschützt ist, eignet sich vorzüglich, die § 15 bis 20 angeführten Erscheinungen — der Steigerung, Schwächung, Aushebung und Umkehrung der Polarität — bei einseitiger oder beiderseitiger Erwärmung oder Erkältung der Berührungspunkte zu zeigen. Hier die Uebersicht der VVirkung einer solchen Kette aus Wismuth und Kupfer (B und K in Fig. 3) auf Declinations- und Inclinationsnadel.

**Declination** 

Inclination einer horizontal und Biparallel gestellten; Magnetnadel.

An der Oftseite von B Erhebung des n Pols

- - K Senkung - - bei Erwärmung von a

- - Westseite von B Senkung - - - bei Erwärmung von a

Entgegengesetzte Inclinationen finden bei Erwärmung von b Statt.

26 u. 27. Diese durch Temperaturdisserenz magnetischen Kreise gleichen demnach in ihrem Verhalten gegen die Magnetnadel vollkommen den galvanischen Ketten, es muss also auch die magnetische Thastigkeit in ihnen nach demselben Gesetze vertheilt seyn (S. Denkschrift der K. Akad. von 1820 — 21 § 9. und § 23. a. E.).

Es ist also in Rectangeln wie Fig. 3 und in Ringen wie Fig. 4 ein die Metalle ersüllender und umgebender magnetischer Wirkungskreis um eine mitten durch die Metalle gehende Achse so gestellt, dass + m und - m kreissörmige, einander entgegengesetzte Richtungen in jeder auf der Ebene der Metallringe perpendikulär stehenden Durchschnittsebene haben, oder, anders ausgedrückt, jeder in einer solchen Durchschnittsebene vom Mittelpunkt der Metalle ausgehende Radius ist auf der einen Seite + m, auf der entgegengesetzten Seite - m, und diess in solcher Folge und Ordnung, dass jedem + m des einen Radius, ein - m des zunächst solgenden zugekehrt ist. Die Achsen dieser einsachen magnetischen Atmosphären in den Ketten wie Fig. 4 sind also Kreise.

Da nun alle einander diametral gegenüberstehende Theile der magnetischen Atmosphäre eines solchen Metallringes in einandergreisen, und da jedes ursprüngliche +m und -m in der innern Hälfte des Ringes durch ein zweites +m und -m, welcher durch die Thätigkeit am diametral gegenüber liegenden Theile des Ringes gesetzt ist, wegen gleicher Richtung beider, eine Verstärkung erhält: jedes +m und -m der äußern Hälfte des Ringes aber durch das zweite eingreisende +m und -m, wegen entgegengesetzter Richtung beider, eine Schwächung erleidet (o. a. Abhandl. § 13.) so bekommt +m und -m in der innern Hälfte des Ringes ein Uebergewicht über +m und -m an der äußeren Hälfte, d. h. der ganze geschlossene Kreis erhält hiedurch magnetische Pole und es wird hiedurch die eine Seite (Grundsläche) des Ringes n Pol die andere n Pol.

Zur Erläuterung des oben Gesagten füge ich noch Fig. 5 hinzu, wo A und B zwei einander diametral entgegenstehende Durchschnittsebenen des Ringes von Antimon und Wismuth vorstellen. An allen Radien sind + m und - m, innerhalb und ausserhalb der Metalle, auf die hier angegebene Art vertheilt. In der innern Hälste der Durchschnitte des Ringes, Ar, Br haben + und - gleiche Richtungen; das ursprüngliche + und - des Radius Ar erhäl

durch ein + und -, welches der außeren Atmosphäre von Bangehört, einen Zuwachs, und eben so wird das ursprüngliche + und - von B durch ein von + und - A her verstärkt. Der magnetische Wirkungskreis von B reicht aber über rA, und der von A über rB hinaus; jener wird also das ursprüngliche - und + von A bis r', dieser das ursprüngliche — und + von B bis r' schwächen, weil — und + an den Radien der ausseren Hälfte des Ringes Ar' und Br' eine entgegengesetzte Lage haben von dem + und - der in sie eingreisenden Atmosphären von B und A. Dasselbe gilt für alle Ar, Br, und Ar', Br' nahe liegenden Radien, wosaus denn hervorgeht, dass + m und - m in der innern Hälste der Ringe ein Uebergewicht haben muß über - m und +.m in der äusseren Hälfte. Da nun alle übrige auf der Ebene der Ringe perpendikulär stehende Durchschnittsebenen sich eben so verhalten, . so erhält der Ring dadurch fast stehende Pole, wie sie die Pfeile in der Mitte von Fig. 5 andenten.

Die Stärke der ursprünglich magnetischen Spannung ist in allen von den Mittelpunkten A und B gleich weit abstehenden Punkten als gleich anzusehen. Da aber ein solcher Punkt nicht bloss mit dem in ihm selbst hervortretenden ± m, sondern zugleich mit einem ihm von den entgegengesetzten Theilen der Atmosphäre mitgetheilten \(\pm\) m oder \(\overline{+}\) m wirkt, so muss hiedurch, wie leicht einzusehen, die Lage der Achse der magnetischen Atmosphäre im Innern der Metalle verändert, und etwas weiter nach dem äußern Umkreis des Ringes zugerückt erscheinen (o. a. Abhandl, §. 28). Die Stärke der magnetischen Spannung innerhalb des Metalles steht aber überall (d. h. in der ganzen inneren Masse) in geradem Verhältnis zu dem Abstande von der Achse der magnetischen Atmosphäre; ausserhalb der Metalle dagegen im umgekehrten Verhältnisse zu dem Abstande von jener Achse; die Stärke von 🛨 m nimmt also vom Mittelpunkt jeder transversalen Durchschnittsebene an bis zur Oberfläche der Metalle, an allen Radien, in irgend einem, noch auszumittelnden, Verhältnisse zu, und von der Oberfläche der Metalle an, in irgend einem Verhältnisse ab.

Solche durch Temperaturdisserenz magnetische Metallringe werden sich also, schwebend aufgehangen, eben sowohl gegen die Erdpole richten können, wie jede Magnetnadel, und die durch die Action der galvanischen Ketten magnetisch gewordenen Drahtringe Ampère's.

28. Hohle Cylinder, ihrer Länge nach aus zwei zusammengefügt, wirken gewöhnlichen Magnetstäben ähnlicher und stärker als blosse Ringe, wenn fie in der einen Berührungslinie durch heiße Bolzen von gehöriger Länge oder durch eine Reihe von Lampen erwärmt werden. Ein 8" langer und in Lichten 4" weiter Cylinder von 6" dickem Antimon und o",3 dickem Kupferblech, gab eine ruhende Declination der Magnetnadel von 75°, wenn die Boussole die Enden des Cylinders berührte, und es wurde in n Fig. 6 der & Pol der Nadel, in & der n Pol der Nadel angezogen. Die Pfeile in Fig. 6 bezeichnen die Richtung von + m und -m in der magnetischen Atmosphäre des Cylinders, und die Nadel sn zeigt die Declination aussen in der Mitte des Cylinders an. Aus diesem allen ist zu erschen, dass der magnetische Cylinder den gewöhnlichen Magnetstäben in der äußeren Wirkung auf die Declinationsboussole ganz gleich Antimon und Kupfer waren in dem Apparate Fig. 6 durch Schmelzung mit einander verbunden.

29. Das magnetische Verhalten der reineren Metalle scheint sest und unveränderlich zu seyn und nur durch Zumischung anderer Metalle verändert zu werden, doch auch diess nicht in allen Fällen. Eine Kette, in welcher Kupfer mit sließendem Wismuth verbunden ist, erhält dieselbe magnetische Polarität, wie bei der Berührung mit der Hand, nur eine stärkere. Die ruhende Declination einer Magnetnadel ns

in dem Apparate Fig. 7, wo Wismuth in einem kleinen kupfernen Kessel in Fluse erhalten wurde, betrug nach Schliessung mit einer Wismuthstange, die an dem Kupferblechstreifen K befestigt war, 60° östlich. Bei der Erwärmung durch die Hand war sie 5 - 6° öftlich gewesen. Eben so zeigten Bogen von Kupfer, verbunden mit flieseenden Zinn, Blei, Zink, Antimon, Messing und Silber; desgleichen Bogen von Blei mit fliessendem Zinn oder umgekehrt Zinnbogen mit fliesendem Blei, auch Bogen von reinem Golde mit fliesendem Silber oder Kupfer - unverändert dieselbe Art von Polarität, welche diese Ketten in niederer Temperatur gezeigt hatten, nur war die Stärke derselben der jederzeit angewandten Hitze und der dadurch bewirkten Temperaturdifferenz proportional. Das im Tiegel geschmolzene Metall wurde entweder mit den Enden eines aus den beiden zu untersuchenden Metallen zusammengesetzten Bügels in Berührung gebracht, oder es wurde das eine Ende eines einfachen Metallbogens früher, und das andere später in das zweite fliessende Metall gebracht. Die Wirkung ist, wie es seyn muss, in beiden Fällen derselben Art, nur im ersteren Falle stärker. Dabei kann ein beträchtlicher Theil beider Metalle flüssig werden, ohne dass die Wirkung der Kette aufhört, mit steigender Temperatur zuzunehmen, worüber im Originale p. 18 die näheren Umstände enthalten sind. Ketten, die nach der ersten Methode construirt waren, gaben unter andern folgende Declinationen der Magnetnadel.

Fliessende's Wismuth mit Kupfer 60°

- Zinn - Kupfer 12° ruhende Declination

- Zink - Kupfer 25°

Fliesendes Silber mit Rupfer 50° - 60° - Mossing - Kupfer 80° - Antimon - Kupfer 90° Rupfer 90°

chung des magnetischen Verhaltens zweier Metalle gegeneinander am häusigsten angewandt wurde, war solgendes. Die Metalle wurden wie in Fig. 1 und 2 mit einander verbunden, und unter den Metallbogen bei b eine heise Scheibe gelegt, entweder von demselben Metalle, wie das, was untersucht wurde und die Stelle von A und B vertrat, oder, wo diess nicht geschiehen konnte, eine von oxydirtem Kupser. Das letztere Versahren ist das sicherste, vor allem wenn man kleine Metallkörner zu untersuchen hat; nur darf die Kupserscheibe nie das zwischen den Bogen stehende Metall berühren.

Durch eine große Anzahl solcher Versüche ergab sich, dass die Metalle eine besondere magnetische Reihe bilden, die mit keiner der bekannten, aus andern Eigenschaften der Metalle abgeleiteten Reihe übereinstimmt. Jedes Metall dieser Reihe bewirkt, wenn es in die Fig. 1 und 2 angegebene Lage gebracht und in b erwärmt wird, mit jedem in der Reihe über ihm stehenden (hier nun an die Stelle von B und A, Fig. 1 und 2 tretenden) Metalle eine östliche Declination und mit jedem der in der Reihe unter ihm stehenden eine westliche Declination der im Innern des Kreises schwebenden Magnetnadel \*).

Das Original enthält über die Declinationen, wie sie durch je zwei verschiedene Metalle, unter den obigen Bedingungen, hervorgebracht werden, eine ausführliche Tabelle, welche zur Raumersparung hier weggelassen ist. Bei richtiger Einsicht in die oben stehende Reihe kann man auch alle einzelnen Resultate wieder aus derselben ableiten. Diese Reihe enthält übrigens die Resultate aller vom Versasser bis zum 11 Febr. 1822 angestellten Versuche, und außerdem noch einige späte: e, die zur Unterscheidung von den übrigen mit \* bezeichnet find. (P.)

### .Veflich.

- 1. Wismuth, a) wie es hier im Handel vorkommt, enthält etwas Eisen und Schwesel.
  - b) aus reinem Oxyd von Hrn. H. Rose reducirt.
- 2. Nickel, a) vom verstorb. Richter dargestellt.
  - b) von Hrn. Frick aus reinem Oxyde hergestellt.
- 5. Kobalt, a) von Hrn. Hermbstädt, nicht ganz frei von Eisen.
  - b) von Hrn. Bergmann) Die letzteren beide etwas
  - \*c) von Hrn. Barruel | Skupfer No. 1. wirkend.
- 4. Palladium, a) von Hrn. Wollaston.
  \*b) von Hrn. Barruel.
- 5. Platina No. 1. a) reine, mehrere Stücke von Hrn. Bergemann, Frick, Jeanetty, Wollaston gereinigt,
  - b) ein Tiegel aus Klaproth's Laboratorium.
- 6. Uran, von Hrn. Bergemann, Eisen enthaltend.
- 7. Kupfer No. o. \*zwei zu verschiedenen Zeiten von Hrn.
  Bergemann aus reinem Oxyd mit schwarzem Fluss reducirte Körner.
- 8. Mangan\*, a) reducirt von Hrn. Poggenderff.
  b) von Hrn. Barruel.
- 9. Titan , aus Eisenschlacken von der Königshütte in Oberschlesien ausgeschieden, von Hrn. Karaten.
- 10. Messing No. 1.
- 11. Gold No. 1. eine Stange von ungrischem Ducatengolde, nach Hzn. H. Rose, 90,00 Gold, 0,66 Silber und 0,34 Kupser und Eisen enthaltend.
- t2. Kupfer No. 1. a) hier im Handel vorkommend, enthält nach Hin. H. Rose weder Silber, Elsen, Blei noch Schwesel.

- \*b) geschmolzenes von Neustadt-Eberswalde.
  - a) welches die Hammergare hatte.
  - 6) welches noch nicht hammergar war.
  - y) welches über die Hammergare hinausgetrieben war.
- 13. Messing No. 2.
- 14. Platina No. 2. ein kleines geschmiedetes Stück, unbekannten Ursprungs.
- 15. Queckfilber, vom reinsten im Handel vorkommenden.
- , 16. Blei, a) käufliches.
  - b) reings von Hrn. Karsten.
  - 17. Zinn, a) englisches.
    - b) böhmisches.
  - 18. Platina No. 3. eine Stange 1802 von Jean ett y erstanden.
  - 19. Chrom. ein kleines von Hrn. Bergemann reducirtes.
    Korn, von stahlgrauer Härte.
  - 20. Molybdan\*, von Hrn. Barruel.
  - 21. Kupfer No. 2. hier im Handel vorkommend, enthält nach Hrn. H. Rose gleichfalls weder Silber, Eisen, Blei noch Schwefel.
  - 22. Rhodium, a) von Hrn. Wollaston.
    b) von Hrn. Barruel.
  - 23. Iridium\*, von Hrn. Barruel.
  - 24. Gold No. 2. a) durch Antimon gereinigtes aus der Fabrik der Hrn. Hensel und Schumann.
    - \*b) aus dem Oxyd reducirt von Hrn. Frick.
  - 25. Silber, a) Kapellen-Silber in Stangen,
    - b) aus saksfaurem Silber reducirt von Hrn. Hermbstädt.
- 26. Zink, a) schlesisches, wie es in Handel gebracht wird,
  - \*b) gereinigtes von Hrn. Bergemann; gab mit den meisten Metallen eine stärkere Wirkung, als das erstere.

- 27. Kupfer No. 3. Camentkupfer, e) sowohl mit Eisen als
  b) mit Zink aus Kupfervitriol reducirt.
- 28. Wolfram\*, aus reinem Oxyd mit Kohle reducirt von Hrn.
  Poggendorff.
- 29. Platina No. 4. 4) der Deckel von dem oben angeführten Platinatiegel,
  - b) ein Löffel, c) ein Spatel.
- 30. Cadmium, a) von Hrn. Bergemann, b) von Hrn. Stromeyer.
- 31. Stahl, mehrere Stücke englischen und deutschen Guls- und Camentstahls.
- 32. Eisen, a) von dem Besten hier im Handel vorkommenden Stangen und Blechen.
  - \*b) chemisch reines Eisen von Berzelius.
- 33. Arlenik, fublimirtes, ganz reines.
- 54. Antimon, a) wie es im Handel vorkommt.
  - \*b) reines von Hrn. Bergemann und
  - \*c) von Hrn. H. Rose. Letzteres war wirksamer als das kaufliche.
- 55. Tellur, ein Korn, von Hrn. Bergemann aus dem Oxyd

### Westlich.

Die Ortsbestimmungen der Metalle in dieser Reihe gründen sich auf vielsach wiederholte Versuche und können für die ersten Grade der Temperaturdisserenz als sicher und unveränderlich angesehen werden, gelten auch für die meisten Metallcombinationen bei sehr beträchtlichen Temperaturdisserenzen der Berührungspunkte. Ausnahme machen einige nahe stehende Metalle wie z. B. Kobalt gegen Palladium, Quecksilber gegen Platina.2, Chrom gegen Zinn, serner die Stellen von Kupser 3, Platina 4, und Cadmium in Bezug auf einander. Von den meisten dieser Metalle besals der

Hr. Verf. nur kleine Körner und daher konnte ihr Verhalten gegen einander nicht auf die gewöhnliche Weise untersucht werden. Sie wurden also vorlänsig nach der größeren oder geringeren Stärke ihrer Wirkung mit anderen ihnen nahe stehenden Metallen geordnet, und dabei denen, welche in der Verbindung mit mehreren in der Mitte der Reihe stehenden Metallen die stärkste Wirkung zeigten, eine Stelle näher nach den Enden der Reihe angewiesen. So wurden Kobalt über Palladium gesetzt, weil jenes in der Verbindung mit Kupfer 1 und Gold 1 stärker auf die Magnetnadel wirkte als dieses. Und wegen eines gleichen Verhaltens von Kupfer 3, Platina 4 und Cadmium gegen Silber und Zink wurden jene drei Metalle in der angegebenen Ordnung unter Zink gestellt. Später angestellte Versuche mit Streifen von Palladium und Cadmium bestätigten es, dass die dem Kobalt, so wie dem Kupfer 3 und Platin 4 in der vorhergehenden Tafet angewiesenen Stellen ihnen auch nach ihrer magnetischen Polarisation in der unmittelbaren Verbindung mit den erstgenannten beiden Metallen zukommen.

Werden zwei mit einander verbundene Metalle mit ihrem n Pol nach Norden gerichtet, so steht, wenn der warme Berührungspunkt sich unten besindet, das in dieser magnetischen Reihe höherstehende Metall im Qsen, das in der Reihe tieser stehende im Westen und in dieser Beziehung wird also Wismath das östliche und Tellur (so wie nächst diesem Antimon) das westliche Metall der magnetischen Reihe zu nennen seyn.

(Fostsetzung solgt.)

#### II.

Neue Beiträge zur Kenntnise der Feuermeteore und der herabgefallenen Massen;

v'o n

#### E. F. F. CHLADNI.

#### Fünfte Lieferung.

(Die erste Lieserung findet sich in B. 68, St. 4, Jahrg. 1821, St. 8, S. 329; die zweite B. 71, St. 4, J. 1822, St. 8, S. 339; die dritte B. 75, St. 3, J. 1823, St. 11, S. 229; und die vierte B. 78, St. 2, J. 1824, St. 10. S. 151.)

#### I. Nachträge zu den Verzeichnissen herabgefallener Massen.

? In Hortleder vom deutschen Kriege Carls des V. Gotha 1648, fol. B. III. Cap. 31, in einer aus dem Italienischen übersetzten Beschreibung dieses Krieges von Hieronymus Faletus, welche zu Venedig 1552 erschienen, findet sich S. 712 folgende Bemerkung bei Erwähnung eines niedergefallenen Meteors: "welches. "anch vor Zeiten den Atheniensern begegnet, ehe sie "ihr Reich verloren. Denn wie ihnen ein Feuer in "der Luft in blutiger Farbe erschien, auch ein großer "Stein vom Himmel herab in ihre Stadt fiel, wurden "sie von den Römern sehr heftig belagert, und end-"lich unter ihr Joch gebracht." Wenn ein solcher Meteorsteinfall in Athen Statt gefunden hat, so müsete es um das 2te Jahr der 173sten Olympiade, oder ungefahr 87 Jalire vor unfrer Zeitrechnung geschehen seyn. Nun kann ich aber im Dio Cassins, in Plutarche Sulla, und andern von mir nachgesehenen altern Geschichtsschreibern nichts davon finden; wer also die

erste Quelle dieser Nachricht anssinden kann, wird woll thun, wenn er sie anzeigt.

Nach Dio Cassins, Hist, Rom. lib. XL. cap. 43, if unter dem Confulet von Cnejus Calvinus und Marcus Messala, jun 701sten Jahre nach der Erbauung von Rom, also etwa 51 Jahre vor unserer Zeitrechnung, eine Feuerkugel von Smach O gezogen, und es find Steine, Erde und eine dem Blute ähnliche Substanz niedergefallen,  $(\pi o \lambda \lambda o i \delta \delta \times \alpha i \beta \tilde{\omega} \lambda o i$ ,  $\lambda i \theta o i \tau \epsilon$ καὶ ὅστρακα καὶ άιμα διὰ- τοῦ ἄρρος ἡνέχθη). könnte vielleicht identisch seyn mit dem in meinem Buche S, 179 Ichon erwähnten Ereignisse, wo, nach Plinius, Hist, nat. II. 57, und nach Julius Obsequens unter dem Confulat des L. Paulus und C. Marcellus Steine herabgefallen find, an denen man Wirkungen des Feuers bemerkt hat (lateribus coctis pluit) während Annius Milo über eine Rechtslache sprach, Der Unterschied in der gemeldeten Zeit kann etwa ein Jahr betragen, wo vielleicht eine Nachricht nicht genau genug aufgezeichnet seyn mag,

Im Jahre 820 nach C. G. war ein Meteorsteinfall (wobei der Hagel, wie mehrmals, vielleicht ein Zufatz des Chronikenschreibere mag gewesen seyn), nach Ann. Franc. Fuldene., wo gesagt ist: Cum ipsa grandine lapides ingentis ponderis decidere sunt visi. Auch Fauch et (vermuthlich in seinen antiquitée et histoires françaises et gaulaises) sagt, es wären de vrayes pierres bien grosses et pesantes gefallen. Aus Fr. Schnurger's Chronik der Seuchen ), Tübingen 1823. 8. B. 1. S. 173.

<sup>1)</sup> Das Anch ist maines Ernchtens sehr lehtreich, es find auch

von beträchtlicher Größe. Add. ad Hermann. Contract. (Dieses Ereignis, und die 7 solgenden entlehne ich aus Schnurrer's angef. Buche. Die ersten Quellen selbst nachzusehen, wie ich senst immer zu thun pslege, habe ich jetzt keine Gelegenheit.)

Feuermeteore eine glühende Masse, durch welche, als man VVasser darauf gols, es mit Zischen in Damps verwandelt ward, wie auch in der Dämmerung viele Sternschnuppen in verschiedenen Gegenden. Sigeb. Gemblac. sagt: In multa terrarum parte pridie Non. Aprilis circa diluculum stellae complures de coelo in terram cecidisse visae sunt, inter quas unam maximam cum quidam in Francia stuperet, et notato loco, ubi labi visa est, cum aquam ibi sudisset, sumus cum servoris sono inde exiret, magis stupuit.

? 1189, wahrscheinlich ein Feuermeteor mit Niederfalle, (schwarze Vögel, die glühende Kohlen hielten, und auf die Häuser fallen ließen.) Unsorg. Chron. Bay.

2 1191, wieder eben so. Cnes. Annal.

1222, Blutregen in Italien, zu Rom sah man einen Tag und eine Nacht rothe Erde zu Boden sallen. Godost. Anon. Leob. Chron.

? 1226, wieder Vögel mit glübenden Steinen in Schnäbeln und Krallen, wahrscheinlich ein Feuermeteor mit Steinfalle. Wolfii lect. mem. Cent. XIII.

die Quellen gut benutzt, nur kann ich bei vielen erwähnten Maturbegebenheiten nicht glauben, daß die Seuchen, welche ungesicht um dieselbe Zeit Statt sanden, demit sollten in Bezieschung gestenden haben. Ghi.

Ueber diese Vögel wird hernach unter No. IV. noch Einiges gesagt werden.

? In der ersten Hälfte des 13ten Jahrhunderts soll ach am 5. Mai mit Ungewitter bei Suhl ein Niederfall einer dem Fleische oder Fette ähnlichen Substanz ereignet haben, und zwar auf dem Hofe und der Scheune eines Bauern, in großen Stücken, welche hernach theils von Hunden und Vögeln weggeschleppt worden, theils durch die Hitze der Sonne geschmolzen find. In den Addit. in Lamberti Schafnaburg. Chron. wird gelagt: III. Non. Maji orta tempestate apud sylvam Loibin in villa Sule dicta, super cujusdam rustici solius horreum et curiam pluebat Dominus, non ut filis Israel in deserto, sicut pulverem carnem, sed grossa carnium frusta in modum interioris pinguedinis. Quarum partem dum volucres et canes deportassent, reliquae circa vesperam solis ardore veluti glacies liquefactae sunt. (Aus Schnurrer's angef. Buche, I. S. 35). Die Begebenheit ist der von mir schon erwähnten, ungefähr 459 Jahre vor unserer Zeitrechnung geschehenen, ähnlich, von welcher Livius, III. 10, sagt: Inter alia prodigia et carnem pluit, quem imbrem ingens numerus avium intervolitando rapuisse fertur; quod intercidit, ita jacuisse per aliquot dies, ut nihil odor mutaret. VVas für eine Substanz das möge gewesen seyn, darüber wird sich wohl nicht eher bestimmt urtheilen lassen, als bis vielleicht einmal in künftigen Zeiten sich etwas Aehnliches ereignet und genauer untersucht wird.

1333, Blutregen in China zu Pien-tschen und Leang-tscheu, nachher eine Substanz wie Federn im Bezirk von Techang-te-seu. (Schnurrer im anges. Buche, I. 315. Aus welcher Quelle die Nachricht genommen sey, ist nicht angegeben.)

(Wahrscheinlich mag sich auf dasselbe Ereignis eine vom Freihrn. von Zach in seiner Correspond. astron. Vol. XII. cah. 1. p. 110 erwähnte fabelhafte Sage der Chinesen beziehen, nach welcher sie die Pest, welche dort im Jahre 1334 unter der Regierung des Kaisers Thouhan-Temur, den sie Schun-ti nennen, 13 Millionen Menschen soll weggerafft haben, und welche von da soll nach Europa gekommen seyn, wo sie auch sehr gewüthet hat, einem niedergefallenen Meteor zugeschrieben haben. Sie sagen, man habe einige Stunden lang (?) am Himmel eine vielfarbige Kugel gesehen, die bei ihrem Niederfallen auf die Erde viel Gestank verbreitet habe, wodurch die Pest sey verursacht worden. Dieser Dunst sey wieder in die Höhe gestiegen, und darauf sey viel gistiges Gewürm niedergefallen (!) Es wird dabei bemerkt, Mezeray erzähle fast dasselbe. Nun finde ich aber in dem Abrégé chronologique ou extrait de l'histoire de France, par Mezeray, tome IL p. 107, wo von dieser Pest die Rede ist, nichts von einer am Himmel gesehenen Erscheinung, es wird vielmehr gesagt, die Pest habe in China angefangen mit einem feurigen Dunst, der aus der Erde gekommen sey und mehr als 200 französische Meilen (lieues) Land, bis auf Bäume und Steine (!), verwüstet und die Lust so verdorben habe, dass viel giftiges Gewürm niedergefallen sey. Es ist Schade, dass das von Abel - Rémusat im Journal de Physique, tome LXXXVIII. Mai 1819, p. 348 bis 363 gegebene Verzeichniss chinesischer Meteorsteinfälle und merkwürdiger Feuermeteore von Ma-tnan-lin nicht

bis dahin, sondern nur bis zum Jahre 1221 reicht, um welche Zeit Ma-tuan-lin schrieb, und dass die späterhin veranstaltete Fortsetzung dieses recht guten Verzeichnisses nicht hat können von Abel-Rémusat mitgetheilt werden, weil sie in der königlichen Bibliothek zu Paris nicht vorhanden ist.)

(Zwei altere, von mir noch nicht erwähnte Nachrichten von Stein - und Eisenniederfällen, bei denen aber Zeit und Ort nicht angegeben find, finden fich in Becher's chemischem Laboratorium, Frankfurt 1680, in der Zugabe, experimenta chymica nova, S. 65 f. und in der spätern lateinischen Ausgabe von Stahl, unter dem Titel: Physica subterranea, Lips. 1703, S. 602, und find von Hrn. Oberbergrath und Professor Nöggerath im Journal für Chemie von Schweigger, Neue Reihe, B. 14, H. 3. S. 358 mitgetheilt. Becher's Anführung schreibt Petermann Elterlein, im Lateinischen Elterlinus genannt, in seis ner schweizerischen Chronik, "es sey in einem gro-"sen Ungewitter mit Abfallung vieler Steine eine gro-"Ise Last Eisen vom Himmel gefallen, 16 Schuh lang ,,(!?), 15 breit (!?) und 2 dick; das Gewicht werde "auf 48000 Pfund geschätzt." Diese Schätzung würde aber, wenn die angegebenen Dimensionen richtig waren, viel zu gering seyn, und eine solche Masse würde die größten bekanntgewordenen Massen in Süd-Amerika an Größe und Schwere übertreffen, außer etwadie von Bougain ville gesehene, welche auf 100000 Pfand schwer seyn soll, und der von Abel-Rémusat im Journal de Physique, Mai 1819, erwähnte Fels Khadasoutsilao im öftlichen Afien, welcher auf 40 Fuss book, und der dertigen Sege nach auch vom

Himmel soll gesellen seyn. Ferner schreibt, meh Becher's Ansührung, Paulus Mernia in seiner Coermographia, es wären 6 eiserne Beile vom Himmel gesallen. Vielleicht Stein- oder Eisenmassen, welchen die Einbildungskrast eine solche Gestalt verliehen hat, oder ausgegrabene Streitäxte, die man sonst aus Unwissenheit östers für Donnerkeile gehalten hat. Die angesührten Bücher von Elterlein und von Merula hätte ich gern selbst nachgesehen, konnte ihrer aber nicht habhast werden.)

lang ohne Unterbrechung Staub in der Gegend von La Paz in Peru, nach einem im Mercurio Peruano Tom. VI. vom 7. December 1792 mitgetheilten Berichte von Don Nolano Crespo an die Sociedad academica de Amantes del Pais in Lima. Der Staub war aschenartig, ohne etwas Bituminöses, ohne salzigen Geschmack, und ohne Geruch, nicht schwefelartig, einem caput mortuum ähnlich. Man war geneigt, es einem Vulkan zuzusschreiben, es lies sich aber keiner aussinden, von dem es könnte hergekommen seyn. Verschiedene haben 1 bis 9 Knalle gehört, Manche auch anderes Getöse, und wollen auch den Himmel erleuchtet gesehen haben. Bei Einigen hat es Fieber und Kopsschmerzen verursacht,

Abends, Niederfall einiger Steine bei Renazzo oder Arenazzo, 4 ital. Meilen von der Stadt Cento in der Provinz von Ferrara, mit Lichterscheinung und Getöse. Dieser Meteersteinfall ist, einigen Zeitungenachrichten zufolge, schon von mir in der 4ten Lieserung in Annal. B. 78, S. 155 ohne genauere Angabe der Zeit

Grioli, Prefessor der Physik in Bologna, sinden sich in der Nuova Collezione di opuscoli scientifici di Bologna, da G. B. Bruni, Fr. Cardinali, Fr. Orioli, Fr. e Raf. Tognetti, 1824, Quaderno III. p. 151, und ich habe das VVesentlichste davon schon in diesen Annalen B. LXXXI. S. 122 mitgetheilt.

1824, den 25. August, fiel zu Mendoza (am Platassusse, am VVege von Buenos-Aires nach Lima) aus einer schwarzen VVolke ein seiner Staubregen, womit die ganze Stadt bedeckt ward. Vierzig (spanische) Meilen von der Stadt entlud sich die VVolke abermale. Aus der Zeitung von Buenos-Aires (vermuthlich dem Argus) vom 1. November 1824 gemeldet im Hamburger ('orrespondenten, No. 27. und in der Börsenhallenlisse vom 29. Januar 1825.

1824, den 14. October, nach 8 Uhr Morgens. war ein Meteorsteinfall in Böhmen, im Berauner Kreise in der Gegend von Zebrak, wovon mein sehr verelirter Freund, Herr K. A. Neumann, k. k. Gubernialrath und Commerzrath (durch welchen wir auch die Elbogner Eisenmasse zuerst haben kennen gelernt, und welcher auch bei den an Ort und Stelle geschehenen Untersuchungen zugegen war), genaue Nachrichten in einem besonders gedruckten Blatte am 30. October 1824 hat bekannt gemacht, mit welchen auch das, was in der Berliner Haude - und Spenerschen Zeitung, 1825, No. 7. vom 10. Januar, und was vom Herrn Prof. Hallaschka in Schumacher's astronomischen Nachrichten, No. 70. davon gemeldet wird, im Wesentlichen übereinstimmt. Bei heiterem, nicht sehr bewölktem Himmel wurden Mehrere

durch 2 hestige und 2 schwächere Knalle, und nachherfolgendes Saufen und Pfeisen in der Luft, in Schrecken gesetzt; Andere, die entfernter waren, hörten nur 2 starke, von Sausen und Pfeisen begleitete Knalle. Anfangs glaubte man, es sey eine Pulvermühle in die Luft geflogen; als man aber hernach durch den Horzowitzer Ober-Amtmann Böhm Nachricht von einem Meteorsteinfalle erhalten hatte, veranstaltete das k. k. Landespräsidium die nähere Untersuchung der Umstände und die Ankanfung der Steine für das böhmische Nationalmuseum. Von einem Feuermeteore ist (vermuthlich wegen Helligkeit des Tages und weil, wenn man erst durch das Getöse aufmerksam gemacht wird, die Feuererscheinung gewöhnlich schon aufgehört hat) nichts weiter bemerkt worden, außer dass Einer an der Stelle, wo ein Stein gefunden ward, hat mit einem Knalle Feuer zur Erde fallen sellen. Der Finder des Steines, Franz Kolbe, Bürger und Tuchmachermeister in Zebrak, versichert, nebst seinem Sohne Carl, nur zwei zusammenpassende, im Ganzen 107 Loth Wiener Gewicht wiegende Stücke eines Steines, jedoch nicht beilammen, sondern über 150 Schritte von einander entfernt, auf einem von Zebrak nach dem Dorfe Praskoles führenden Fussteige gefunden zu haben; der zum Ganzen felilende Theil, welcher beiläufig 20 Loth wiegen dürfte, war noch nicht gefunden worden. Nach der außern Beschaffenheit findet Herr Gubernialrath Neumann diesen Stein den 1796 bei Belaja-Zerkwa in Russland (welchen ich noch nicht gesehen habe), 1803 bei Lissa in Böhmen, und 1812 bei Toulouse gefallenen, bei Vergleichung von Exemplaren, am meisten ähnlich.

Beide gefundenen Stücke find im Böhmischen Nationalmuseum zu Prag aufbewahrt. Aus den eingezogenen Nachrichten war zu schließen, dass die Richtung dieser Erscheinung von NVV nach SO gegangen fey. In Kastner's Archiv für Naturkunde, B.5. H. 4. S. 417 theilt Herr von Martius auch einige in der öffentlichen Sitzung der königl. Baierischen Akademie der Wissenschaften vorgelesene Nachrichten nebst einer Analyse mit. Er zweifelt daran, dass 2 unganze Stükke 150 Schritt von einander entfernt wären gefunden worden, weil sich an dem Steine mehrere Spuren zeigen sollen, dass er weich gewesen, und späterhin zerschlagen sey. Die Analyse gab 20,30 nickelhaltiges Eisen; 18,82 Schwefeleisen; 60,70 erdige Theile, welche in Kieselerde, Thonerde, Magnesia, Eisenprotoxyd und Wasser zerlegt wurden.

? Ob der Hagel mit darin befindlich gewesenen Krystallen von Schwefeleisen, 1824, den 20. October bei Sterlitamansk im Gouvernement von Orenburg, von welchem ein Bericht vom Herrn Doctor von Eversmann, den Herr Prof. John mitgetheilt hat, fich in diesen Annalen B. 76. S. 340, und in Kastner's Archiv für Naturkunde, B. 4. H. 2. S. 196 findet, ganz unter dieselbe Kategorie gehöre, wie Meteorsteinfalle, oder ob es eine blos atmospharische Concretion foy (wie man denn schon einigemal bei Gewittern etwas von Schwefelabsetzung bemerkt haben will), mochte woll noch vorjetzt schwer zu entscheiden seyn. Die Krystelle, von denen Herr Professor John einen belitzt, bestehen aus meistens sehr flachen, doppelt vierseitigen Pyramiden, und stellen also stumpse Octaëder dar. Einer, den Herr Prof. John mir zukommen zu lassen die Gefälligkeit hatte, scheint mehr auf eine sehr slache secheseitige Pyramide hinzudeuten, welches sich indessen nicht mit Genauigkeit bestimmen läset, da ein Stück abgebrochen ist.

1824, den 17. December gegen 6½ Uhr Abends ist allem Ansehen nach zu Neuhaus in Böhmen eine brennende, harzige oder klebrige Masse mit einem (unter No. III. weiter zu erwähnenden) Feuermeteor miedergefallen, weil ein Theil des Meteors eine Viertelstunde lang brennend am Kirchthurme verweilt hat. Das Ereigniss scheint denen am 15. December 1586 bei Verden, am 6. Februar 1678 zu Frankfurt am Main, am 9. März 1796 in der Lausitz, und am 8. März 1813 zu Brünn am meisten ähnlich gewesen zu seyn.

(Der in den Zeitungen gemeldete sogenannte Steinregen am 5. Juli 1825 zu Torresilla de carneros in
Spanien, in Stücken 4 bis 16 Loth schwer, scheint, so
lange keine andern Nachrichten etwas Genaueres lehren, nichts anderes als Hagel gewesen zu seyn, wie denn
solche Missverständnisse in Chroniken und auch sonst,
schon oft Statt gefunden haben. So werden auch in
England große Hagelstücke hailstones, und im Hollandischen hagelsteenen genannt, indem Mancher
bei dem VVorte: Stein, sich nicht immer eine harte
erdige Masse, sondern überhaupt einen harten Klunzpen denkt. In einigen Gegenden von Süd-Dentschland werden Hagelstücke sogar bisweilen Kiesel genannt, und wenn es sehr gehagelt hat, wird gesagt:
es hat gekieselt.)

(Eben so, wenn in Zeitungen, unter andern in der Berliner Haude- und Spenerschen Zeitung, 1825, No. 234, gemeldet wird, das 1825 den 28. Juli un-

weit Cherson, im Dorse Chiroly, während eines starken Hagels einige Luststeine, 7 Pfund schwer, sollen gefallen seyn, muse man, ehe das Ereigniss unter die Meteorsteinfälle gerechnet werden kann, auch erst genauere Nachrichten abwarten, da es ebensowohl, wie auch sonst bisweilen geschehen, außerordentlich grose Hagelstücke können gewesen seyn.)

1825, den 16. Januar, Abende, ereignete fich ein Meteorsteinfall bei dem Lager Oriang in Malwate. (im westlichen Theile von Hindostan), nach einem im Asiatical Journal, Oct. 1825, p. 486 aus der India Gazette mitgetheilten Berichte, dessen Verfasser aber keine Kenntniss von Meteorsteinen gehabt zu haben scheint. Er meldet der Asiatischen Gesellschaft Folgendes vom 17. Januar 1825: "Als ich gestern Abends -- auf meinem Elephanten ritt, erstaunte ich, als ich "am Himmel aufwärts sah, und in beträchtlicher Ent-"fernung in der Luft einen großen Feuerball bemerk-"te, ungefähr von der Größe einer 18 pfündigen Ku-"gel mit einem flammenden Schweise, eine Elle lang, (womit eigentlich nichts gesagt ist, weil, man nicht wissen kann, in welcher Entfernung oder unter welchem Winkel sich der Erzähler die 18 pfündige Kugel oder das Maas einer Elle denkt), "welche mit einer wunnderbaren Geschwindigkeit zur Erde niederging. Un-"gefähr eine halbe Minute nach der ersten Wahrueh-"mung des Meteors berührte es die Erde, rollte auf "mich zu, und zersprang ungefähr 300 Ellen (yarda) "von meinem Elephanten. Das Thier floh aus Furcht "vor dieser schrecklichen Explosion, und warf mich "auf den Weg hestig nieder. Als ich wieder zur Be-"sinnung gekommen war, fand ich von der Stelle an,

"wo das Meteor die Erde berührt hatte, bis zu der, "wo die Zerplätzung gelchehen war, das Gras ver-"brannt, und au der letztern Stelle mehrere Stücke "von thonartigem Gestein mit metallischer Confisiens (clay of a metallic consistency, vermuthlich Meteorsteine, wie gewöhnlich, weiselich mit metallischen Adern), ,manche rund, manche viereckig, und viele "andere verschieden gestaltete, die rothe, blaue und "gelbe Streisen zeigten (vermuthlich, weil die metallischen Theile mochten taubenhalfig angelaufen seyn), "und verschiedene Farben längs der Körner. Es er-"eigneten sich dabei einige Unglücksfälle; eine alte-"Frau ward am rechten Arme schwer verwundet, ein "Trommelfeliläger, der die Retraite felilug (tattoo), "ward auf der Stelle getödtet, und ein unglücklicher ""guddah" (welches vielleicht einen Efel oder ein Pferd bedeuten mag) verlor die Ohren und den "Schweif durch Stücke, die ihn getrossen hatten. Fast nalle Stücke waren glühend heifs, und ich mufste kaltes "Wasser darauf gielsen, elie ich sie untersuchen konnte."

in Maryland ein 16 Pfund schwerer Meteorzstein, wovon der Doctor Sam. Carver im letztern Stücke des American Journal Nachricht gegeben hat. Man hörte dabei ein Pfeisen, wie wenn der Wind durch eine kleine Oeffnung dringt. Die Bewegung des Meteorsteines war von NVV nach SO, dem Flusse Potownak parallel. Bulletin universel p. Ferussac, Nov. 1825, p. 312, wo es aus dem Boston Journal, Aug. 1825, p. 604 entlehnt ist.

II. Weitere: Nachrichten von meteorischen Gediegeneisenmassen.

Die bei Bitburg, nicht weit von Trier gefündene, Annal. d. Physik. B. Sz. St. 1. J. 1826. St. 1. C

etwa 3300 bis 3400 Pfund Ichwere Eisenmalle, von welcher ich die erste Nachricht der gefälligen Mittheilung des Herrn Ober - Bergraths und Profesiors Nögger at fi verdanke, und welche aus Unkunde war eingeschmolzen worden, hatte ich in meinem Buche S. 353 u. 354 nur als problematisch erwähmt. Als nun aus dem American mineralogical Journal zu ersehen war, dass der Oberste Gibbs das mitgenommene Stück anderem Meteoreilen ähnlich, und auch bei der Analyse Nickel darin gefunden hatte, weshalb sie also füglich als meteorisch ängeschen werden konnte, hat Hr. Ober-Bergrath Nöggerath die Sache an Ort und Stelle genauer unterfucht, und die Kuchen dieser Masse, welche man, weil sie zur Verarheitung nichts taugten, eingegraben liatte, wieder ausgraben lassen, und die Gefälligkeit gehabt, mir und noch einigen Andern einen von diesen Kuchen zu überschicken. Hr. Prof. Bischoff in Bonn und Hr. Geh. Ob. Bergrath Karsten in Berlin haben auch Nickel darin gefunden. Das Gefüge ist durch das Einschmelzen ganz zerstört; so dass auch keine Widmanstädtischen Figuren bei der Aetzung sichtbar find, oder seyn können. Weitere Nachrichten von der Beschassenheit und von der Geschichte dieser Masse finden sich in Schweigger's Journal für Chemie. Neue Reihe, B. 13. H. 1. S. 1, 20 u. 23, in Kastner's Archiv für Naturkunde, B. III. H. 2. S. 194 u. 249 u. B. IV. H. 2. S. 238, wie auch in dies. Annalen, B. 78. S. 224.

In Louisiana, nicht weit vom rothen Fluise, find anser der nach New-York gebrachten Masse, von welcher ich in meinem Buche S. 344, und hernach in diesen Annalen B. 68. S. 343 Nachrichten gegeben habe, noch mehrere ähnliche Massen gefunden worden. In der zu New-York erschienenen Minerva, P. 1. Vol. 1. No. 12, vom 26. Juni 1824 wird aus den Unterhaltungen bei dem Doctor Mitchill die Nachricht mitgetheilt, dass Mr. Samuel R. Ruddock noch mehr dergleichen Massen nicht weit von dem Orte gefunden habe, wo die große zu New-York im Lyceum aufbewahrte Masse gesunden ward, in der Provinz Copuila, die Texas begränzt. Zwei liegen noch in einer Ebene, am Fulse des Berges von S. Saba; die grösere ist wenigstens um ein Dritttheil größer, und die andere um eben soviel kleiner, als die zu New-York, deren Gewicht ungefähr auf 3000 Pfund geschätzt wird. Die Lage ist ungefähr 70 engl. Meilen NNO von Rio Grande oder Bravo und 170 vom nächsten Ende der Brassos.

(Fortsetzung folgt.)

#### III.

# Untersuchung des sogenannten Eisen-Hammerschlage;

v o n

# C. G. Mosander \*).

Wenn Eisen an freier Luft bis zum Glüben erhitzt wird, so überzieht es sich mit einer Oxydkruste, welche mehr oder weniger dick ist, je nachdem das Glühen längere oder kürzere Zeit gedauert hat. Diese Kruste hat den Namen Sinter oder Hammerschlag \*\*) bekommen, und läst sich sehr leicht von dem darunter befindlichen Eisen durch Schlagen mit einem Hammer ablösen. Berthier, welcher vor Kurzem diesen, auf verschiedene Weisen und von verschiedenen Orten erhaltenen Hammerschlag untersuchte \*\*\*), zog aus seiner Untersuchung den Schlus, dass derselbe eine eigene bisher unbekannte Oxydationsstuse des Eisens ausmache, in der sich der Sauerstoff zum Sauerstoffe des Oxydules verhalte, wie 7:6, oder, dass derselbe, zufolge der Art, wie die meisten Chemiker die Oxyde des Eilens betrachten, eine Verbindung sey von 2 Atomen Eisenoxydul mit einem Atome Eisenoxyd. Da indels die Untersuchung von Berthier nicht völlig befriedigend erscheint, sowohl hinsichtlich der Art das Eisenoxyd vom Oxydule abzuscheiden, als auch anderer

<sup>&#</sup>x27;) Aus den K. Vetensk. Akad. Handl. År. 1825. Sednare Hälften:

<sup>\*\*)</sup> Ich habe hier die letztere Benennung beibehalten, weil die erstere, im Deutschen, schon eine andere Bedeutung besitzt. (P.)

<sup>\*\*\*)</sup> Annal. de Chim. et Phys. XXVIII. p. 19.

Umstände wegen, die, wie weiterhin gezeigt werden soll, in Betracht kommen müssen; so habe ich auf Ersuchen des Hrn. Prof. Berzelius, mit einem sehr charakteristischen Stücke Hammerschlag eine neue Untersuchung angestellt, deren Resultate, wie ich hossezur näheren Kenntnis dieses Stoffen beitragen werden.

Der Hammerschlag, welcher Gegenstand dieser Untersuchung gewelen ist, war schon vor mehreren Jahren, auf Hrn. Prof. Berzelius besonderes Ansuchen, in der Skebo-Hütte durch 48 flündiges Glühen einer Eisenplatte gewonnen worden. Er hatte eine Dicke von ungefähr 11 Linie und war in zwei verschiedenartige Schichten getheilt. Die außere, welche Berthier irrigerweise die innere nennt, besteht aus einer compacten Masse, von einem im Bruche metallisch glanzenden Ansehen, einer eisengrauen sich ein wenig ins Rothe ziehenden Farbe, gleicht im Uebrigen einer geschnielzenen und hernach ausgegossenen Masse; und zeigt sich unter dem Mikroskop noch etwas porös; außerdem ist sie hart und sehr spröde, und giebt ein schwarzgraues glanzloses Pulver. Die innere Schicht besteht aus einer sehr porösen, körnigen, schwarzgrauen, metallisch glänzenden Masse, welche hart, aber weniger Iprode ist, als die aussere Schicht, und ein mehr schwarzgraues und oft glanzloses Pulver giebt. Diese beiden Schichten können sehr leicht von einander abgesondert werden, und wo sie auseinander lagen, bemerkt man auf der oberen Seite der inneren Schicht eine Menge kleiner Erhöhungen, gleichsam Krystallfacetten ausmachend, die zuweilen auch ganz dentlich find; diese Erhöhungen zeigen, obgleich sie meistens unregelmässig find, dennoch immer eine spiegelnde Ober-

flache, und werden von entsprechenden Vertiefungen an der unteren Seite der außeren Schicht aufgenommen, wodurch beide Schichten gewillermaßen in einander eingekeilt find. Die untere Fläche der außeren Schicht hat ein mattes, weißgraues Ansehen, und es werden keine Zeichen von Krystallisation an derselbeu bemerkt. Beide Schichten werden vom Magnete angezogen, aber die äußere Schicht weit stärker als die innere. Beide Schichten find auf ihren nach Außen gekehrten Oberflächen durch Einwirkung der atmosphärischen Lust mit einer sehr dünnen Schicht von Eisenoxyd überzogen, welche abgekratzt werden muß, elle eine Untersuchung vorgenommen wird. Nachdem dieses Häutchen weg ist, haben beide Oberslächen ein eisengraues metallisches Ansehen, und können polirt werden. Das Pulver dieser beiden Schichten löst sich leicht und ohne merkliche Gasentwicklung in Salzsäure auf; die Lösung muss aber durch Warme unterstützt werden, weil das Pulver wegen der gelatinirenden Kieselerde zusammenballt, von der sich in beiden Schichten ein kleiner Antheil vorfindet, jedoch in der inneren am meisten.

Aus der so eben gegebenen Beschreibung der auseren Verhaltnisse beider Schichten erhellt deutlich,
dass sie nicht ein und dieselbe chemische Verbindung
seyn können, und dass folglich jede für sich besondere
analysirt werden muss; ein Umstand, der von Bent hier
übersehen worden ist. Den Grund hiervon kann ich
nur darin suchen, dass die von ihm zur Untersuchung
angewandte Art nicht so unterschieden und charakteristisch war, wie diese, was auch durch seine Aeuserung
bestätigt wird; dass die Dicke der Schicht gewöhnlich

nicht 1 bis 2 Millimeter übersteigt. Die Art, welche am einfachsten und sichersten zu seyn sehien, um den Gehalt von Oxyd, von Oxydul und von Kieselerde zu bestimmen, und welche angewandt wurde, war folgende: Der gepulverte und gewogene Hammerschlag wurde in Salzläure gelöst, die Lölung mit dem Doppelten ihres Gewichtes an Waller verdünnt, darauf mit Salpetersaure erhitzt, bis alles Oxydul in Oxyd verwandelt war, und nun die Kielelerde auf ein Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen. Die von Kieselerde befreite Lösung wurde mit kaustischem Ammoniak gefällt, das Eilenoxyd auf ein Fil-trum gebracht, gewalchen, getrocknet, geglüht und mit der gehörigen Vorsicht gewogen. Man findet nun ganz leicht aus dem Gewicht des erhaltenen Eisenoxydes, wie viel Sauerstoff der Hammerschlag aufgenommen hat, um sich in Oxyd zu verwandeln, nachdem man zuerst von dem Gewicht des angewandten Hammerschlages das Gewicht der erhaltenen Kieselerde abgezogen hat. Da nun die zugehörige Sauerstoffmenge bekannt ist, so braucht man bloss auszurechnen, wie viel Eisenoxydnl sie in Eisenoxyd verwandeln kann, und wenn das Gewicht dieses Oxyduls von dem Gewicht des Hammerschlages abgezogen wird, so ist das Uebrige natürlich Eisenoxyd und Kieselerde, von welcher letzteren man die Quantität direct gefunden hat. Drei verschiedene Analysen von Stücken der beiden Schichten haben folgendes Resultat gegeben: (die - Menge des Hammerschlages welche in jeglichem Verfuch angewandt wurde, betrug 0,8 bis 1 Gramm.)

Acusare Schicht. Sauerstoff- gehalt.	Innere Schicht. Sauerstoff- gehalt.			
Ite Oxydul 62,71 . 14,28  Ana- Oxyd 37,14 . 11,39  lyfe Kiefelerde 0,15 . 0,08	Ana- Oxydul 74,36 . 16.93 Ana- Oxyd 21,44 . 7,49 lyfe Kiefelerde 1.20 . 0,62			
100,00	100,00			
2te Oxydul 65,00 . 14.80	2te Oxydul 73,40 · 16,71			
Ana- Oxyd 34.74 . 10,65	Ana- Oxyd 25,50 · 7,82			
lyfe (Kiefelerde 0,26 . 6,14	lyfe Kiefelerde 1,10 · 0,57			
100,00	100,00			
3te Oxydul 67,19 . 15,30	3te Oxydul 74,87 · 17,05			
Ana- Oxyd 32,08 . 9,84	Ana- Oxyd 24,38 · 7,38			
lyfe Kiefelerde 0,73 . 0,38	lyfe Kiefelerde 0,75 · 0,39			

Man sieht hieraus, dass die beiden Schichten nicht gleiche Zusammensetzung haben, und das, nachdem man die Menge des Oxyduls abgezogen hat, welche die Kieselerde in beiden aufnimmt, um Silikat zu bilden, die Sauerstoffmenge des übrigen Oxyduls zu der des Oxydes sielt ziemlich nahe verhält, in der innern Schicht wie 4:3, und in der äußeren wie 2:1. würde für die aussere Schicht eine Zusammensetzung geben, welche der Formel Fe2 F entspricht, und für die innere eine, nach der Formel Fe3 F. Man sieht ferner, dass die Zusammensetzung der außeren Schicht völlig übereinstimmt mit der, welche Berthier für die ganze Kruste gefunden hat, eine Uebereinstimmung, die begreislich entstehen muste, da, wie man aus seiner Aeusserung sieht: "dass es Hammerschlag giebt, welcher viel weniger als 35 pr. Ct. Oxyd liefert, dieser aber nicht rein, sondern veruureinigt ist mit Schlacken, wie es sich durch das Gelatiniren mit Sauren ausweist u. s. w., " besondere die äussere Schicht ein Gegenstand seiner Untersuchung gewesen seyn mus, weil die innere, wie die eben gegebene Analyse

zeigt, im Allgemeinen eine weit größere Portion Eisenoxydulfilikat enthält.

Obgleich die Natur des Hammerschlages durch die obenstehende Analyse ziemlich deutlich erwiesen zu seyn scheint, so bleibt dennoch eine Frage durch den Versuch zu entscheiden übrig, die nämlich: ob nicht die Hammerschlag-Kruste möglicherweise eine Verbindung von Eisenoxydnl mit Eisenoxyd ausmachen könne, welche nahe an der äußern Oberstäche das meiste Oxyd enthalte, und von da ab schrittweis immer weniger, bis sie endlich an der dem Eisen zu gewandten Oberstäche nur aus Oxydul bestehe; und ob nicht die Theilung in zwei Schichten etwa eingebildet sey und weniger einem Unterschied zwischen zwei ungleich chemischen Verbindungen zugeschrieben werden könne, als vielmehr von einigen Umständen während des Abkühlens herrühre? - Um diese Frage zu beantworten wurden von der nach außen gekehrten Seite der äußern Schicht, so wie von der dem Eisen zugekehrten Seite der inneren Schicht, dünne Blättchen abgeklopft und ein Theil von ihnen auf dieselbe Weise wie das Vorhergehende analysirt. Das Refultat war;

Aoufsere Schicht:			Innere Schicht: Sauerstoffgeh.				
SauerRoffgeh							
Oxydul	46,86	*	10,67	Oxydul	72,56	•	16,52
Oxyd Kiefelerde	52.77	•	16,17	Oxyd Kiefelerde	26,41	•	8,10
	0,37	•	0,19	Visitela.	1,03	۹,	0,53

Man sicht hierans, dass die innere Schicht überall eine gleiche Zusammensetzung hat, die aussere dagegen aber an ihrer nach ausen gekehrten Seite eine hochst bedeutende Portion mehr an Oxyd enthält, als weiterhin im Innern ihrer Masse.

Das Endresultat dieser Untersuchung bleibt also: dass der Hammerschlag aus einer Art vom Eisenaxydoxydul besteht; dass die aussere Schicht desselben keine, homogene Masse ausmacht, soudern zunächst an ihrer außern Oberfläche reicher an Oxyd ist, vermuthlich auf die Weile, dals das Aeufserste aus gewöhnlichem Oxyd-Oxydul besteht, der Oxydgehalt aber näher an der der innern Schicht zugewandten Fläche abnimmt; und dass folglich die außere Schicht für nichts anderes angelehen werden kann, als für ein mechanisches Gemenge verschiedener Verbindungen von Eisenoxydul mit Eisenoxyd, verunreinigt nlit ein wenig Eisenoxydulfilikat. Bei einem sehr charakteristischen Stücke Hammerschlag, welches ich nach Beendigung dieser Versuche gesehen habe, kann man auf der äusseren Schicht, mit bloßen Augen noch, eine dünne Schicht unterscheiden, welche dichter als das Uebrige, und von diesem verschieden ist und die ansere Seite überdeckt. Ferner scheint es glaublich, dass die innere Schicht, einen kleinen Antheil von eingemischtem Eisenoxydulfilikat abgerechnet, eine chemische Verbindung von Eisenoxyd mit Eisenoxydul ist, worin der Sauerstoff des Oxyduls das Doppelte von dem des Oxydes ausmacht, und welche folglich durch die Formel Fe3Fe dargestellt werden kann. Wenn das Daseyn dieser Verbindung als abgemacht betrachtet werden kann, so ist diels, wenn es anders nöthig feyn sollte, ein Grund mehr für die Richtigkeit der Ansicht, das schon bekannte Eisenoxydoxydul, ale solches und nicht ale eine

besondere Oxydationsstuse des Eisens zu betrachten; in letzteren Falle müste man auch, um konsequent zu seyn, die hier nachgewiesene Verbindung von Eisenoxyd mit Eisenoxydul als eine eigene Oxydationsstuse des Eisens betrachten, und um den Sauerstoffgehalt in gehöriges Verhältnis mit dem Sauerstoffgehalt der übrigen drei Oxydationsstusen zu bringen, das Atomengewicht des Eisens verzwölffachen, worauf dann für den Sauerstoffgehalt der verschiedenen Oxyde die Verhältnisse erhalten würden: 24; 27; 32; 36 Atomen Sauerstoff auf a Atomen Eisen; Verhältnisse, deren Ungereimtheit sich von selbst ergiebt.

#### IV.

Ueber Metallreductionen durch andere Metalle auf nassem Wege;

V O M

Hrn, Prof. Fischer zu Breslau.

Erste Fortsetzung des in dies. Aunal. B. 4. S. 291 Mitgetheilten.

(Vorgelesen in der physikalischen Section der schlessichen Gesellschaft für vaterländische Kultur, am 4. Jan. 1826.)

Als Bestätigung des Angegebenen über den Einstußverschiedener Umstände auf den Erfolg der Reduction,
mögen hier die Resultate meiner Untersuchungen über
das Verhalten der einzelnen Metallsalze zu den sie reducirenden, oder nach dem elektrischen Gegensatz
reduciren sollenden Metallen dargestellt werden \*).

### I. Silberfalze. 1) Salpetersaures Silberoxyd.

Aus der wällerigen Auflölung dieses Salzes wird das Silber durch alle Metalle, zu welchen es sich negativ verhält, das Eisen allein ausgenommen, und zwar unmittelbar bei der Berührung reducirt. Das

Bei der Darstellung dieser Versuche maß sehr sorgfältig darauf gesehen werden, daß sowoil die Metallfalze, aus denen
das Metall reducirt werden foll, vollkammen rein, besonders
von jeder Spur eines andern Metallfalzes, als auch die reducirenden Metalle frei von jedem fremden Metalle seyn müssen.
Ich habe daher bei der Reduction der Silbersalze vor der Hand
das Verhalten des Kobalts und Nickels ununtersucht lassen
müssen, weil ich diese Metalle picht in vollkommen reinem
Zustande besitze.

Silber wird größtentlieils vollkammen metallisch als seine Faden oder Dendeiten dargestellt, am Ichonsten in breiten, sehr glänzenden Blättchen von Spieseglanz. Bei manchen Metallen erscheint das zu Anfang reducirte Silber schwarz (Wallerstoffsilber?), wie z. B. beim Zink, Blei, Zinn und Kadmium. Zinn scheint hier eine ahnliche Wirkung wie auf die Goldanflöfung auszuüben, indem es nämlich neben der Ausscheidung von regulinischem Silber auch eine Verbindung von Silberoxydul und Zinnoxyd - alınlıch dem Cofsius'schen Goldpulver - bildet, welche als braunes Pulver zu Boden fällt und auch die Fläsigkeit gelbbraun färbt. Eilen allein zeigt im regulinischen Zustande nicht die geringste Wirkung, im oxydirten hingegen reducirt es ebenfalls. Daher erfolgt nach einiger Zeit in dem Falle eine Reduction durch regulinisches Eisen, wenn es als Stab oder Draht in die Flüs- ; figkeit gestellt wird, welche etwas freie Saure hat, aus welcher es herausragt und zugleich von der Luft umgeben wird, weil es fich dann auf der Oberfläche der Flüssigkeit auf Kosten der Lust oxydirt. Auch legt sich dann das oxydirte Silber nur an diesem Theile des Eisenstabes an, nicht aber an dem von der Flüssigkeit vollkommen bedeckten. Je reiner das Eisen ist, desto langer dauert es; ehe selbst unter dielen Umstanden eine Reduction erfolgt, je unreiner hingegen, desto schneller; beim Ausschluse der Lust hingegen, d. li. wenn das Eisen ganz von der Flüssigkeit bedeckt ist, ist kein Unterschied wahrzunehmen, d. h. es sindet, wie angegeben, keine Reduction Statt. In Rückficht der Zeit, welche zur vollkommenen Ausscheidung alles Silbers erforderlich ist, seigen die Matalle eine bedentende Verschiedenheit. Das Ergebnis von Versuchen, welche unter möglichst gleichen Umständen augestellt worden sind, war folgendes:

Bei einer Menge von 1 Quentchen einer 180 Silber enthaltenen Auflösung war in weniger als 2 Stunden alles Silber ausgeschieden durch Blei und Zinn, hingegen zeigte die Auflölung, auf welche Kadmium, Zink, Kupfer, Wismuth und Spieleglanz gewirkt hatte, noch deutliche Spuren von Silber, und zwar nach der Reihenfolge immer stärker; am wenigsten hatte in dieser Zeit Arsenik und noch weit weniger das Queckfilber reducirt. Nach 3 Stunden war auch beim Kadmium keine Spur von Silber aufgelöst, bei den andern Metallen aber waren noch nach der angegebenen Reihe immer stärkere Spuren von Silber wahrzunehmen, wobei jedoch jetzt die Flüssigkeit, auf welche Arsenik wirkte, weniger Silber enthielt, als die, auf welche Spielsglanz wirkte, was früher unigekehrt war. Nach 24 Stunden war nur noch beim Spielsglanz und Queckfilber Silber aufgelöst und zwar bei letzterm noch sehr viel. Diels ist auch noch nach 8 Tagen der Fall.

Im VVeingeist ausgelöst wird das Silber schnell und mit volkommenem Metallglanz reducirt durch Kupfer, Kadmium, Zink, VViemuth und Arsenik. Blei und Zinn bewirken zwar unmittelbar beim Berühren eine Reduction von Silber theils mit Metallglanz, theils als schwarzes Pulver; aber ein vellständiges Ausscheiden alles Silbers sindet selbst nach langer Einwirkung nicht Statt. Dasselbe ist auch mit dem Quecksilber der Fall, welches das Silber in Form eines schwarzen Pulvers vermuthlich als Silberoxydul ausscheidet. Spielsglanz ist ohne VVirkung, und was

holi von selbst verstelit, eben so Eisen. Im Ammoninm aufgelöst, oder was dasselbe ist, die wällerige Auslölung mit überschülfigem Ammonium versetzt, zeigen die Metalle im Allgemeinen ein ahuliches Verhalten wie zur wällerigen Auflölung, nur erfolgt-die Reduction sowohl ale die ganzliche Ausscheidung alles Silbers schneller durch solche Metalle, deren Oxyde im Ammonium austöslich find, als durch die, welche es nicht find. Demnach wird das Silber vollständig ausgeschieden durch Kupfer, Arsenik, Kadminm und Zink, sehr langsam wirkte Quecksilber und Spiessglanz, Wismath ist ohne Wirkung. Aber wie wenig das Verhalten zum Ammonium allein die Wirkung der Metalle auf diese Silberlösung im Voraus zu bestimmen im Stande ist, zeigt das Blei und das Zinu, welche das Silber schnell und vollständig reducirent obgleich das Bleioxyd im Ammonium ganzlich unauflöslich und das Zinn als Oxydul nur in sehr geringer Menge auflöslich ist. Lisen ist ohne alle Wirkung. Uebrigens zeigt diese Anilösung, welche verschieden von der des Silberoxyds im Ammonium ist, anch ein verschiedenes Verhalten zu manchen Metallen, wie aus dem Folgenden hervorgehen wird.

Noch verdient erwähnt zu werden, dass der Silbersalpeter als trocknes krystallisites Salz auf Kupser, Zinn, Zink und Kadmium gelegt, ziemlich schnell reducirt wird. Die übrigen Metalle wirken gar nicht oder nur äußerst langsam ein, so dass erst nach melteren Monaten eine deutliche Reaction wahrgenommen werden kann.

# 2. Schwefelsaures Silber.

Die wässerige Auslösung dieses Salzes wird im Allgemeinen eben so leicht und vollständig durch dieselben Metalle reducirt, wie das salpetersaure Silber, ja, was wohl ebensalls nicht im Vorans zu bestimmen seyn möchte, vom Blei eben so schnell als das salpetersaure. VVismuth, Spieseglanz und Eisen zeigen jedoch ein ganz verschiedenes Verhalten, indem die erstern beiden ohne alle VVirkung sind, das letztere hingegen eine vollkommene Reduction bewirkt und zwar schnell im gewöhnlichen Zustand als weiches Eisen, etwas langsamer im reinen Zustand oder als Stahl.

Im Ammonium aufgelöst zeigen die Metalle ein gleiches Verhalten wie zu dieser Auslösung des salpetersauren Silbers; nur Zink und VVismuth verhält sich ganz verschieden, indem es ohne VVirkung ist. Das Blei scheidet zwar langsamer alles Silber aus dieser Auflösung, wie aus der des salpetersauren Salzes aus, aber es stellt das Silber mit vollkommenem Glauz in schönen Blättchen dar. Eisen ist ohne VVirkung.

#### 3. Hornfilber\*).

Es bedarf woll keiner Entschuldigung, dass ich diese Verbindung, welche nach der herrschenden Ansicht ein Silberchlorid ist, bei den Silbersalzen anführe, da sie sich doch jedensalle in Hinsicht der Einwirkung der Metalle wie ein solches verhält.

<sup>\*)</sup> Ich wandte die geschmolzene hornartige Verbindung von Salzfäure oder Chlor und Silber an, weil in pulversörmigem Znstand manche Erscheinung nicht so deutlich wahrgenommen werden kann.

Das Silber wird aus dieser Verbindung reducirt, indem es unter Waller in Berührung mit den Metallen geletzt wird. Zink und Eisen bedürsen jedoch dieses VVassers nicht, sondern reduciren es vollständig bei dem trocknen Berühren. Bei dieser Wirkung geht das Hornfilber, mit Beibehaltung feiner Gestalt, in metallisches Silber über, und da, wo das Zink oder Eisen es berührte, findet man eine Flüssigkeit, gebildet von salzsaurem Zink oder Eisen oder Chloride dieler Metalle. Die einzige Bedingung zu dieler Reduction ist Zutritt der Luft oder richtiger Zntritt der Feuchtigkeit, daher erfolgt auch keine Reduction, oder die angefangene hört auf, wenn die Berührung dieler beiden Körper in einem luftleeren Raume, oder in einer wasserfreien Flüsligkeit, wie z. B. unter Aether, Weingeist etc. Statt findet. Außer diesen beiden Metallen bewirken die andern nicht eher eine Zerletzung des Hornfilbers, als bis sie es unter Wasser berülren. Am Ichnellilen erfolgt sie dann durch Kadmium, Arlenik und Blei, sehr langsam durch Kupfer, Spielsglanz und Quecksilber und noch weit langsamer durch Zinn und Wiemuth, so dass erst nach mehreren Wochen deutliche Spuren der Einwirkung wahrgenommen werden können. Die Wirkung ist im Allgemeinen von derselben Art, wie beim Zink und Eifen, so dass am Hornsilber selbst das reducirte Silber und in dem Wasser die gebildete Verbindung der Salzläure oder des Chlors mit dem reducirenden Metall wahrgenommen werden kann, doch zeigen in dieser Hinsicht die verschiedenen Metalle ein besonderes So z. B. bildet sich beim abweichendes Verhalten. Kupfer am Boden des Gefälses ein grüner unauflöslicher Rand (basisches salzsaures Kupfer), die Flüssigkeit ist schwach bläulich, zeigt auf der Oberstäche ein
Metallhäutchen, reagirt als salzsaures Kupferoxyd. Das
Hornsilber zeigt an der Berührungestäche reducirtes
Silber, umgeben von einem rothen Rand, Kupferoxydul. Die klare Flüssigkeit reagirt als salzsaures Kupferoxyd.

Beim Arsenik ist die VVirkung wie beim Zink und Eisen. Die klare Flüssigkeit reagirt als salzsaures Arsenikoxyd. VVas in sofern auffallend ist, als ohne Rücksicht auf die angewandte Menge VVasser die Flüssigkeit immer klar bleibt, da sonst die neutrale Verbindung von Salzsaure und Arsenikoxyd durchs VVasser zersetzt wird.

Unter Ammonium wirken die meisten Metalle stärker und schneller, nur Wismuth ausgenommen, welches nicht wirkt, und Eisen, welches das unaufgelöste Hornsilber, mit dem es in Berührung gesetzt ist, nicht oder nur sehr schwach reducirt, hingegen das in Ammonium aufgelöste mit vollkommenem Metallglanz ausscheidet.

Beim Blei ist ebenfalle die Wirkung gehemmt und beschränkt sich nur auf das im Ammonium aufgelöste. Zinn reducirt ebenfalls nur das in Ammonium aufgelöste; in diesen beiden Fällen legt sich das reducirte Silber nicht allein an diesen Metallen, Blei und Zinn, sondern auch an den Wänden des Glases an.

## 4. Silberoxyd in Ammonium aufgelöft.

Es ist schon oben darauf aufmerklam gemacht worden, dass diese Auslösung verschieden von der eines Silbersalzes im Ammonium ist, und daher zu den Metallen auch ein anderes Verhalten zeigen wird. Diefes ist von der Art, dass Zink, Kupfer und Arsenik
schnell reduciren, langsamer, aber vollständig Blei,
nicht vellständig Kadmium und Spielsglanz. VVismuth, Zinn und Eisen sind ohne Wirkung. Das ausgeschiedene Silber erscheint bei allen Metallen ohne
Metallglanz als moosartiges grauschwarzes Pulver. Bei
dem Zink ist dieses jedoch nur dann der Fall, wenn
es von der Flüssigkeit ganz bedeckt ist, wird es hingegen zugleich auch von der Lust umgeben, d. h. als
Stäbchen in die Flüssigkeit gesteckt, aus welcher es
herausragt, dann erscheint das Silber, welches auf der
Oberstäche reducirt wird, mit vollkommenem Metallglanz als eine Haut, welche sich vom Zink aus immer
weiter ausbreitet.

Die Hauptergebnisse dieser Untersuchung find:

- 1. Das Silber wird aus seiner Verbindung mit den Sauren keinesweges durch alle Metalle reducirt, gegent welche es negativ elektrisch ist, und auch nicht im Verhältnis dieses elektrischen Gegensatzes.
- 2. Salpeters. Silber wird am vollständigsten, und von allen Metallen, das Eisen allein ausgenommen; reducirt und zwar selbst die Auslösung dieses Salzes in Weingeist.
- 5. Zum schweselsadren Silber zeigen VV ismuth, Spieleglanz und Eisen das entgegengesetzte Verhalten von
  dem zum salpetersauren, indem das Eisen reducirt,
  Spielsglanz und VV ismuth aber nicht. Dass dieses
  Salz so leicht vom Blei reducirt wird, war weder aus
  dem elektrischen Gegensatz dieses Metalles zum Silber noch aus seinem Verhalten zur Schweselsture
  vorherzusehen.

- 4. Hornfilber weicht von den übrigen Silbersalzen dadurch ab, dass es bei der blossen trocknen Berüllrung von Eisen und Zink vollständig reducirt wird.
  Die Einwirkung der übrigen Metalle ist ziemlich
  ihrem elektr. Verhalten gemäß, nur nicht die stärke
  Reaction des Bleies und der Mangel an Einwirkung
  des Zinnes und VVismuths.
- 5. Durch den Zusatz von Ammonium wird die Wirkung der Metalle im Allgemeinen nicht geschwächt, auch die des Bleies nicht, die des Eisens und Wisemuths ausgenommen.
- 6. Die Auflösung des Silberoxyds in Ammonium wird im Allgemeinen reducirt durch Metalle, die im Ammonium auflöslich find, und bleibt unverändert durch die andern, nur das Blei macht auch hier die Ausnahme, indem es vollständig alles Silber ausfölleidet.
- 7. Es findet demnach ein wesentlicher Unterschied zwischen einem im Ammonium aufgelösten Silber- salze und der Auslösung des Oxydes in Ammonium Statt, so dass in dem erstern Falle die Säure des Silbersalzes, obgleich mit dem Ammonium verbunden, dennoch von Einflus auf das Verhalten der Metalle ist.

#### Nachtragi

Um den Grund des eigenthümlichen Verhaltens näher auszumitteln, welches das Eisen zu salpetersaurem Silber zeigt, setzte ich die Silberauslösung mit den beiden Eisenoxyden in Berührung, und fand, dass nicht nur das vollkommene Oxyd — wie bekannt — ohne alle VVirkung ist, sondern auch das reine Oxyzdul. Die oben ausgestellte Annahme, dass das Eisen

im dxydirten Zustande eine Reduction bewirkt, ist demnach unrichtig, und folglich auch der angegebene Grund, warum nach einiger Zeit bei Berührung der Luft an der Oberstäche der Flüssigkeit eine Reduction erfolgt. Durch die Anwendung einer Silberauflösung, welche viel freie Saure hatte, durch das zufällige Herausnehmen eines darin gestandenen Eisendrahts und das Wiederhineinstellen nach kurzer Zeit, erhielt ich den gefuchten Aufschluse. An dem Eisendraht bildete sich nämlich bei Einwirkung der Luft salpetersaures Eisenoxydul, welches, wie alle oxydulirten Eisensalze, das salpetersaure Silber schnell reducirt. Man kann daher durch das reinste Eisen schnell eine Reduction des Silbersalpeters bewirken, wenn man es vorher in die saure Auflösung dieses Salzes taucht, dann herauszieht und eine kurze Zeit an die Luft hält, was natürlich noch vortheilhafter bewirkt wird, wenn man das Eisen vorlier in verdünnte Salpetersaure taucht. Die Erklärung des Verhaltens des Eisens zu dieser Silberauflösung ist demnach ganz einfach folgende: Verwandtschaft des Silbers zum Sauerstoffe, zusammen- 🗸 genommen mit der des Silberoxyds zur Salpetersaure, ist größer als die des Eisens zum Sauerstoff, sammt der des Eisenoxyds zur Salpetersäure, so wenig demnach Eisenoxyd Silberoxyd auszuscheiden vermag, so wenig kann das regulinische Eisen das Silber reduciren. Bei Einwirkung freier Salpetersaure unter Zutritt der Luft hingegen bildet fich am Eisen salpetersaures Eisenoxydul, dessen Verwandtschaft zum Sauerstoff groser als die des Silbers zum Sauerstoff, sammt, der des Silberoxyds zur Salpeterläure, ist.

#### V.

# Analyse des Picrosmins;

v o n

## Gustav Magnus \*).

Der Picrosmin wurde als selbstständige Species von Herrn Haidinger erklärt, und die erste Beschreibung desselben sindet sich im Grundriss der Mineralogie von Mohs \*\*),

"Die Formen des Picrosmins gehören in das prismatische System. Krystalle hat man noch nicht beobachtet, aber er ist vollkommen theilbar in der Richtung der kurzen Diagonale eines Prismas von 126° 52′ (s), von dem sich ebenfalls Spuren sinden. Auch theilt sich das Mineral in der Richtung der langen Diagonale und nach beiden Flächen eines horizontalen Prismas von 117° 49′ (i), welche als Zuschärfung auf die stumpse Seitenkante des Prismas (s) aufgesetzt sind. Sämmtliche beobachtete Blätterdurchgänge sind in der beistehenden Figur

STSM

<sup>\*)</sup> Der gegenwärtige Aufsatz macht den Leser zugleich in Ausführlichkeit mit dem Gange einer Analyse bekannt, bei welcher das Fossil, nach der bisher noch wenig angewandten Methode des Hrn. Berzelius (Vergl. dessen Jahresbericht für 1825. p. 124), durch Flussäure aufgeschlossen wurde. (P.)

<sup>\*\*)</sup> Theil II. S. 666.

abgebildet. Der Glanz auf der deutlichsten Theilungsfläche M ist perlmutterartig, sonst zeigt das Mineral
überall Glasglanz. Die Farbe ist licht grünlich grau.
Der Picrosmin ist an den Kanten durchscheinend, aber
undurchsichtig, besitzt eine Härte von 2,5 bis 3,0 (etwas geringer als Kalkspath); und ein eigenthümliches
Gewicht von 2,660. Man kennt ihn bis jetzt nur von
der Grube Engelsburg bei Presnitz in Böhmen, wo
er mit Magneteisenstein und Bitterspath im Urgebirge
bricht. Er zeigt viel Uebereinstimmendes mit manchen Abänderungen von Asbest, die sich vielleicht in
der Folge, wenn sie genauer untersucht sind, an diese
Species anschließen werden."

Für sich ist das Fossil vor dem Löthrohr unschmelzbar, erhält aber durch das Glühen eine größere Härte. Im Kolben wird es anfangs schwarz, wie die meisten Talkerde haltigen Fossilien, dann weise, und giebt VVasser. Mit Kobaltsolution zeigt es die rothe Farbe der Magnessa. In Phosphorsalz und Borax wird es aufgelöst mit Hinterlassung eines Kieselskelets; das geglühte Fossilisst indes viel schwerer löslich, als das nicht geglühte. Mit Soda auf Kohle bildet es eine halbgeschmolzene unklare Masse.

Um die Zusammensetzung des Fossils auszumittein, wurden 2,144 Grammes desselben, sein geschlemmt, in einem Platintiegel mit rauchender wässeriger Flussäure übergossen; es wurde zersetzt, wobei es sich bis zum Kochen erhitzte; während des Erkaltens ward es von Zeit zu Zeit mit einem kleinen Platinlössel umgerührt. Darauf etwas destillirte Schwefelsäure zugesetzt, und vorsichtig bis zur Trockne eingedampst, und gelinde geglüht, um alle FlusskieselAnre, und überschülfig zugesetzte Schwefelsaure zu entfernen.

Die geglühte Masse wurde in Wasser aufgelöst, wobei ein geringer unlöslicher Rückstand blieb, der wahrscheinlich aus Kieselerde \*) bestand, indessen zu gering war, als dass man ihn hätte untersuchen können, ob er noch unzersetztes Steinpulver enthielt. Die klare Auflösung ward nun mit kaustischem Ammoniak versetzt, und der dadurch erhaltene Nieder-Schlag, der aus Thonerde, Eisenoxyd und etwas Mangan und Magnesia bestand, auf ein Filtrum gebracht. Die abfiltrirte Flüssigkeit, die noch den größten Theil der Magnesia und des Mangans enthielt, ward mit oxalfaurem Ammoniak auf Kalk unterfucht; da fich aber kein Niederschlag zeigte, ward dieselbe bis zur Trockne eingedampst und geglüht, um alle Ammoniak-Salze zu vertreiben, und darauf in wenigem Waller wieder aufgelöft.

Der durch Ammoniak erhaltene Niederschlag ward getrocknet und geglüht. Er wog 0,096 Gr. 4,477 pr. C. Darauf ward er in Salzsäure wieder aufgelöst, und mit kaustischem Kali in Ueberschuse digerift, wodurch die in demselben enthaltene Thonerde aufgelöst, und von dem durch das Kali gesählten Eisenoxyd, Manganoxyd und Magnesia getrennt wurde. Die Thonerde haltende alkalische Flüssigkeit ward mit Salzsäure sauer gemacht, und die Thonerde sodann

<sup>\*)</sup> Man könnte glauben, dass dieser Rückstand aus Gyps bestand, indess wird später gezeigt werden, dass das Fossil durchaus keinen Kalk enthalte, es wäre eher möglich, dass derselbe aus etwas, durch das Glühen zersetzter, schweselsaurer Thonerde oder Eisenoxyd bestand.

durch kohlensaures Ammoniak gefällt, und bestimmt. Sie wog 0,017 Gr. = 0,793 pr. C.

Das durch Kali niedergeschlagene Eisenoxyd, Manganoxyd und Magnesia, ward wiederum in Salz-same aufgelöst, genau durch kaustisches Ammoniak neutralisirt, und das Eisen durch bernsteinsaures Ammoniak gesallt und absiltrirt. Das bernsteinsaure Eisenoxyd wurde, nachdem es vollkommen ausgesüsst war, noch auf dem Filtrum mit verdünntem kaustischen Ammoniak übergossen, um den grössten Theil der Bernsteinsaure auszuziehen, und darauf getrocknet, geglüht und gewogen. Es waren 0,030 Gr. Eisenoxyd gleich 1,399 pr. C.

Die vom bernsteinsauren Eisenoxyd absiltrirte Flüssigkeit, die nur noch Mangan und Magnesia enthielt, ward eingedampst, und zur Vertreibung der Ammoniak-Salze geglüht, darauf in VVasser aufgelöst, und zu der oben erhaltenen Flüssigkeit (die gleichfalle nur noch Mangan und Magnesia enthielt) gesetzt, mit Ammoniak neutralisirt, und das Mangan durch Hydrothion-Ammoniak gefällt, geglüht und gewogen. Es waren 0,010 Gr. Diese als Oxydum - Manganoso - Manganicum berechnet, entsprechen 0,009 Gr. Manganoxydul gleich 0,420 pr. G.

Die nun noch übrige Flüssigkeit, die nur noch Magnesia enthielt, ward so lange digerirt, bis alles überschüßig zugesetzte Hydrothion - Ammoniak versüchtigt war, und nachdem der Schwesel, der sich hierbei abgesetzt hatte, absiltrirt worden, ward dieselbe bis zur Trockne abgedampst, und zur Vertreibung des Salmiaks geglüht; darauf wieder in wenig VVasser ausgelöst, einige Tropsen Schweselsäure

zugesetzt, um alle Magnesia in schweselsaure Magnesia zu verwandeln, und sodann bis zur Trockne eingedampst, gelind geglüht und bestimmt. Sie wog 2,098 Gr. Diese entsprechen 0,715 Gr. Magnesia gleich 33,548 pr. C.

Um zu untersuchen, ob das Fossil Kali oder Natron enthalte, wurde die erhaltene schweselsaure Magnefia wiederum aufgelöft, und so lange essigsaurer Bary't hinzugesetzt, als noch ein Niederschlag von Schwefelsaurem Baryt erfolgte. Darauf wurde der letzabfiltrirt, und die zurückbleibende elfigsaure Magnesia mit dem überschüssig zugesetzten essiglauren Baryt zur Trockne eingedampft und geglüht, um die estigsauren Salze in kohlensaure umzuändern, die auf ein Filtrum gebracht, und mit etwas Wasser ausgesüsst wurden. Für den Fall, dass Kali oder Natron gegenwärtig war, musste diese in dem Aussülsungs-Wasser enthalten seyn, weshalb dasselbe bis zur Trockne eingedampft ward; es hinterliess nur einen sehr geringen Rückstand, der sich bei näherer Untersuchung ebenfalls als Magnefia ergab. Denn nachdem derselbe in Salzsaure aufgelöst worden, konnte er durch Ammoniak völlig niedergeschlagen werden. Es enthält also das Fossil weder Kali noch Natron.

Um nun den Gehalt an Kieselerde zu untersuchen, wurden e,982 Gr. des geschlemmten Fossile mit ihrem 5 bis 4 fachen Gewicht kohlensauren Natrons im Platintiegel geschmolzen, die Masse darauf in VVasfer aufgelöst, in ein Glas gebracht, und so lange Salzsaure zugesetzt, bis sich keine Kohlensaure mehr entwickelte, darauf eingedampst und stark getrooknet, um die Kieselerde völlig unlöslich zu machen, dann mit

Salzsaure betröpselt, damit, wenn etwa einige der vorhandenen salzsauren Salze ihre Salzsaure durch zu starkes Eintrocknen verloren hätten, sie dieselbe wieder anziehen könnten. Darauf wurde die Masse in VVasser aufgelöst, die Kieselerde absiltrirt und bestimmt. Sie wog 0,539 Gr. = 54,886 pr. C.

Die abfiltrirte Flüssigkeit ward mit Ammoniak präcipitirt, der erhaltene Niederschlag wog 0,047 == 4,786 pr. C.

Um gewiss zu seyn, dass das Fossil keinen Kalk enthalte, ward die von diesem Niederschlag absiltrirte Flüssigkeit mit oxalsaurem Ammoniak geprüft, doch gab sie keine Spur von Kalk zu erkennen.

# Die Resultate der bisherigen Analyse find nun:

Kiefelerde	54,886,	enthäit	Sau	erkoff	28,389
Magnefia	33,348	• '	•	÷	12,909
Thousede	0,793	•	τ	ę	0,367
Eilenoxyd	1,399	₹	•	-	0,429
Manganoxyd	ul 0,420	•	•	7	0,092

Addirt man den Sauerstoff aller Basen, so erhält man 13,797, welches sast die Hälste von dem Sauerstoff der Kieselerde ist, woraus man sieht, dass das Fossil ein Bislicat sey.

Ich muss hier bemerken, dass es mir nicht möglich war, das Fossil ganz rein zur Analyse anzuwenden; denn es sindet sich dasselbe ganz durchdrungen
mit einem braunen Gemengtheil; und es wäre vielleicht möglich, dass diesem der Gehalt an Thonerde
und Eilen zuzuschreiben sey; denn eine so geringe
Beimischung eines mit den übrigen Basen nicht isomorphen Körpera, ist doch wohl nur als zusällig, und

nicht, ale zur chemischen Zusammensetzung des Körpers nothwendig gehörend, zu betrachten.

Die Farbe dieses Gemengtheils hat mich veranlast, das Eisen als Eisenoxyd und nicht als Oxydul
in der Verbindung enzunehmen. Das Mangan aber
glaube ich als Oxydul darin enthalten. Denn, da dasselbe so gewöhnlich mit der Magnesia vorkömmt, und
ein mit ihr so sehr ähnliches chemisches Versalten,
hat, so ist auzunehmen: dass es als ein mit derselben
isomorpher Körper in der Verbindung enthalten sey.
Es ist daher die mineralogische Formel für dieses Fossil M S<sup>2</sup>, oder, da das Mangan nur in sehr geringer
Quantität beigemengt ist, MS<sup>2</sup>.

Es ist nun noch übrig, über den Wasser-Gehalt des Fossils Einiges zu sagen.

Glüht man das fein geriebena Steinpulver sehr hestig und anhaltend über einer Spiritus-Lampe mit doppeltem Lustzuge; so verliert dasselbe an Gewicht wie solgt:

0,740 Gr. verieren 0,0575 Gr. = 7,76 pr. C.
0,453 - 0,031 - = 6,843 pr. C.

Nimmt man aus diesen beiden Versuchen das Mittel, so erhält man 7,301 pr. C. slüchtige Bestandtheile, die größtentheils VVasser waren, das ein wenig alkalisch auf Lackmuspapier reagirte. Diese Reaction war wahrscheinlich von etwas Ammoniak hervorgebracht, das sich aus den das Fossilbeim Glühen schwarz sarbenden Theilen erzeugt hatte. Es war mir jedoch unmöglich, wegen der geringen Menge des Fossils, die ich zur Analyse hatte, die Quantität des VVassers zu bestimmen; so viel weiße ich jedoch, dass fast alle slüchtigen Theile VVasser gewesen.

Waren alle 7,301 pr. C. flüchtige Bestandtheite ` Walter; so ware der Sauerstoff des Walters 6,49, welches genau die Hälfte von 12,999, gleich der Hälfte des Sauerstoffes der Basen ist, mit Ausschlass des der Thonerde und des Bisenoxyds, die als zustlig beigemengt zu betrachten find. Es würde daher für diesen Fall die Formel für das Fostil seyn: 2 MS + Aq; und diele ist das wahrscheinlichste; denn die Monge fremder Bestandtheile, die das Fossil beim Glühen schwarz strben, und Ammoniak entwickeln, find wohl nur sehr gering. Es ware indels auch möglich, dals der Sauerstoff des Wassers nur j des Sauerstoffs der Basen, namlich 4,53, ware. Alsdann enthielt das Fossil nur 4,87 pr. C. Waller und 243 pr. C. flüchtige Bestandtheile, und es ware die Formel für dasselbe 3 MS3 + Aq, was mir unwahrscheinlicher zu seyn scheint.

## VI.

Ueber die scheinbare Richtung der Augen in einem Bildnisse;

VOI

WILLIAM HYDE WOLLASTON, M. D. \*)
(Hierzu die Kupfertafel No. I und II mit ihren Anhängseln.)

Wenn man erwägt, mit welcher Genauigkeit wir gewöhnlich beurtheilen, ob die Augen einer anderen Person auf une gerichtet sind, und wie unmittelbar wir selbst einen einzigen Blick von ihnen gewahr werden, so mus es überraschen, dass die Gründe eines so genauen Urtheils nicht deutlich bekannt find, und dass die meisten Personen, wenn sie hierüber eine Erklärung versuchen, mehrere Umstände übersehen. durch die sie, wie es scheint, gewöhnlich geleitet wer-Zwar mag es nicht möglich seyn, an den Augen lebender Personen zu erweisen, von welcher Art diese Umstände sind; allein an Bildnissen lässt sich überzeugend darthun, dass die Leichtigkeit, mit der wir bei diesen über die Richtung entscheiden, hauptsächlich auf den Anblick von Theilen beruht, welche, so viel ich erfahren kann, noch nicht als einwirkend auf unfer Urtheil betrachtet worden find.

Zuvor könnte man glauben, die kreisförmige Gestalt der Iris sey ein hinlängliches Kennzeichen der Richtung, in welcher ein Auge sieht, weil, wenn das

<sup>&</sup>quot;) Im Auszuge aus den Phil. Trans. for 1824. pt II. p. 247.

lebende Auge auf uns gerichtet ift, dieler Theil immer kreierund erscheint, und er, streng genommen, nicht so erscheinen kann, wenn wir ihn von der Seite her betrachten. Bei näherer Untersuchung aber ift es klar, dass wir zu diesem Behnse die Genauigkeit der Kreisgestalt nicht scharf genug beurtheilen können, felbst wenn wir die ganze Iris wahrhelmen; in vielen Fällen selien wir aber einen zu kleinen Theil ihres Umfanges, um zu entscheiden, ob dieser kreisrund sey oder elliptisch. Ueberdiels mülste die Iris in einem Bildnisse, obgleich sie darin wirklich kreisrund gezeichnet ist und solglich auch so erscheinen wird, wenn wir die Vorderansicht von ihr haben, dennoch in allen schiesen Lagen als eine Ellipse gesellen werden. Und doch, wie es wohl bekannt ist, scheinen die Augen den Beobachter allenthalben anzusehen, leibst wehn er sich so weit unf die Seite begiebt, dass er sie entschieden in einer sehr elliptischen Gestalt erblickt. Der Grund, warum die Augen eines Bildnisse uns zu folgen scheinen, soll weiterhin betrachtet werden; denn ohne genane Kenntniss der Umstände, von welclien die scheinbare Richtung in der Vorderansicht abhängt, lässt er sich nicht genügend einsehen.

Wenn wir an einer um gegenüber stehenden und, ungestähr um zwanzig Grad, horizontal zur Seite fortz sehenden Person die Augen mit Ausmerksamkeit betrachten, so sinden wir, dass die merkbarste Veränder rung, welche sie in Folge einer Seitenbewegung in ihrem Anschen erleiden, aus einem VVachsen und Abznehmen der weisen Theile an ihren VVinkeln besteht, und davon abhängt, ob die Augen der Nase zus oder abgewendet werden.

Bei der mittleren Lage eines Auges find die beiden Theile des Weissen fast einander gleich, Durch diese Gleichheit sind wir im Stande zu entscheiden, dass eine Person weder nach ihrer Rechten noch nach ihrer Linken fieht, sondern gerade aus in Richtung ihret Nase, woran im Allgemeinen die Lage des Gefichtes erkannt wird. Wenn hingegen die Per-· fon ihre Atigen zur Seite hin wendet, so wird uns diels sogleich bemerklich gemacht durch eine Verringerung des Weisen in den Augen, an der Selte, nach welcher sie sich wändten. Durch dieses Kennzeichen allein find wir im Stande zu schätzen, wie weit die Augen in Richtung von dem Gesichte abweichen, zu welchem sie gehören. Aber ihre Richtung in Bezug auf une, ist völlig von der ersteren verschieden, und bei Beurtheilung dieler scheint es, dass wir, selbst beim Anblicken lebender Augen, nicht bloß durch die Augen allein, sondern zugleich durch die Lage des ganzen Gesichtes geleitet werden.

VVenn ein Augenpaar richtig gezeichnet wird, das den Zuschauer ansieht; mit derjenigen mäseigen Ablenkung von der Lage des übrigen Gesichtes, wie sie in den besten Bildnissen gebräuchlich ist, und ohne dass Striche hinzugesügt werden, woraus die Stellung des Gesichtes zu errathen ist, so bleibt die Richtung dieser Augen in dem Maasse schwankend und unbestimmt, dass sie nicht allen Personen die nämliche zu seyn scheint; ja es läst sich machen, dass sie einer und derselben Person auf sich oder von sich gerichtet erscheinen, sobald man einige Gesichtszüge hinzusügt, die die Luge des Gesichtes, den wesentlichen Umstand hiebei, scharf bezeichnen.

Bei den Zeichnungen, die ich der Königl. Gesellschaft vorlegen kann, bin ich durch die wohl bekannte Geschicklichkeit des Präsidenten der Königlichen Akademie, Sir Thomas Lawrence, gütigst unterstützt worden. Das auf Tasel I ursprünglich nach dem Leben gezeichnete Augenpaar hat denselben gestissentlich angesehen und ist darauf nach der Originalzeichnung mit einem Gesicht in halbgewandter Stellung versehen worden, so dass die Augen mit dieser Umgebung den Zuschauerentschieden anzusehen scheinen. Auf dem Anhängsel ist die untere Hälste eines entgegengesetzt gewandten Gesichtes auf solche Art an die nämlichen Augen angelegt, dass diese bedeutend nach der Rechten der sie betrachtenden Person hinsehen.

In der ersten dieser Figuren macht die Lage des Gesichtes einen gewissen Winkel nach unserer Linken hin, und die von der Lage jenes um einen gleichen Winkel abgewändten Augen, scheinen auf uns gerichtet zu seyn. In der letzteren, in der das Gesicht nach derselben Seite gewendet ist, wie die Augen, werden diese in ihrer scheinbaren Richtung noch weiter nach unserer Rechten geführt, ein Beweis von dem Einstus der größeren Gesichtstheile, selbst bei einem Widerspruch mit den kleineren des Auges, das für diese Stellung nicht richtig gezeichnet ist.

Was die scheinbare Lage des Gesichtes betrifft, so ist klar, dass unser Urtheil über dieselbe hauptschlich durch die Nase und durch andere sehr hervorragende Theile bedingt wird, weil diese durch eine Veränderung in der Lage am meisten in ihrer perspectivischen Gestalt verändert werden; zwar erleiden

auch die unbedeutendsten Hervorragungen, wenn sie hinlanglich von der Seite her betrachtet werden, eine Formveränderung; ailein sie sind so gering, dass sie feliwerlich von uns wahrgenommen werden. Es mus selbst dem oberstächlichsteh Beobachter einleuchtend seyn, das eine und dieselbe perspectivische Zeichnung, welche ein Augenpaar bei einer gewissen Lage des Gesichtes darstellt, kein genaues Bild dieser Augen für eine andere Lage seyn kann. Aber bei einer so geringen Schiefe, wie gewöhnlich den Angen in einem Portrait gegeben wird, das den Zuschauer ansehert soll, ist die aus der Schiese entspringende Gestaltveränderung der Augenlieder geringer, als der Unterschied, der sich an den Augen verschiedener Personen beobachten läst. Aus diesem Grunde kann ein Augenpaar, das um uns anzulehen gezeichnet ist, am besten von der beabsichtigten Richtung abgelenkt werden, wenn man die übrigen Gesichtszüge in einer neuen Lage an dasselbe anlegt. Die Umkehrung des Verfuches läßt sich innerhalb derselben Gränzen ebenfalls mit Erfolg bewirken. Augen, die ursprünglich gezeichnet find ein wenig seitwärts von nus hin zu Selien, lassen sich durch passliche Anlegung der übrigen Gesichtszüge dergestalt verändern, dass sie uns gerade ansehen. Auf diese Art kann eine Ablenkung von zwanzig oder dreiseig Graden bewirkt werden; allein daraus darf man nicht schließen, dass auch eine VV endung von neunzig-Grad erreicht werden könne. Es würde abgeschmackt seyn zu glauben, dass ein im Profil gezeichnetes Auge zu einem uns gerade ansehenden, oder umgekehrt, ein gerade auf uns sehendes zu einem im Profil erscheinenden gemacht werden könne. Allein

1 %

felbst dann, wenn dieser Versuch über die vernunstgemäsen Gränzen so weit hinansgesührt worden ist,
dass die perspectivische Gestalt des Auges sehr schlecht
zu den übrigen Gesichtszügen paset, wird die VVirkung nur geschwächt, nicht gänzlich ausgehoben, Einige Personen, die sich viel mit dem Zeichnen des
menschlichen Auges beschäftigen und daher gewohnt
sind die Gestalt der Augenlieder sehr genau zu betrachten, werden zwar nicht, wie andere, die volle VVirkung empfinden; allein die Veränderung der Richtung,
welche alle diejenigen zugeben, die in ihrem Urtheil
durch nichts gestört werden, zeigt, wie gering der Einsluss ist, den die Augenlieder im Vergleich mit den
mehr hervorragenden Gesichtstheilen, auf die scheinbare Richtung der Augen ausüben.

Um zu sehen, ein wie geringer Zusatz hinlänglich sey, jene Wirkung hervorzubringen, wurden nach der höchst finnreichen Erfindung des Hrn. Perkins vier einander völlig gleiche Copien von einem und demselben Augenpaare auf eine Kupferplatte gebracht. Eine starke Stahlplatte, in die jenes zuerst gravirt worden, gab, nachdem sie gehärtet war, einen erhabenen Abdruck auf einer Walze von weichem Stahl, die mit großer Kraft wiederholt über die Platte hinwegging. Die Walze wurde hierauf ebenfalls gehärtet und dann mit derselben vier Eindrücke in eine Kupferplatte gemacht, wodurch die kopirten Zeichnungen die unzweiselhasteste Identität bekamen. Dessen ungeachtet wurde die Richtung zweier dieser Augenpaare bloss dadurch, dass man jedem derselben eine in verschiedener Stellung gezeichnete Nase hinzufügte, so verändert, dass man glaubt, das eine sehe rechts und das

andere links; eine ähnliche Verschiedenheit in der scheinbaren Richtung erlitt ein jedes der beiden andern Augenpaare durch Hinzusügung der oberen Hälste eines Gesichtes, dem nur eine schwäche Andentung von der Lage der Nase gegeben war \*).

Der größern Deutlichkeit wegen haben wir bisher nur die Fälle betrachtet, in denen die Augen und das Gesicht eine Seitenwendung um einen kleinen Winkel nach der Rechten oder Linken hin bekamen. Hatten die Angen entgegengesetzte Richtung mit dem Gesicht, so sahen sie uns an, waren sie aber mit jenem nach derselben Seite gerichtet, so wurden sie um die Summe dieser Winkel von une abgelenkt, Dieselben Grundlätze lassen sich auch auf Fälle einer mäseigen Neigung des Gesichtes auf - und niederwärts anwen-Denn wenn ein Gesicht nach unten gekehrt ift, so müssen die Augen, welche uns ansehen, gegen jenes Gesicht in die Höhe gerichtet seyn. Und wenn zu so gezeichneten Augen ein aufwärts gerichtetes Gesicht, statt des früheren gesetzt wird, so scheint es sogleich, als sehen die Angen über uns hinweg.

VVenn das Augenpaar zugleich nach beiden Richtungen gedreht worden ist, so dass es seitwarts in die Höhe sieht, so giebt die Veränderung, welche bei Abwechslung der Lage des Gesichtes entsteht, das schlagendste Beispiel von der Macht dieser Umstände, wie man aus Tasel II und ihrem Anhängsel ersehen kann.

<sup>\*)</sup> Da eine Zeichnung hierüber nur dann von Interesse seyn kann, wenn sie, wie im Originale der nach der Perkins'schen Methode versertigte Kupserstich, die völlige Identität der nebeneinander stehenden Augenpaare verbürgt, so ist hier in Worten ausgedruckt, was dort bildlich dargestellt wurde. (P.)

Die Wirkung, die sich auf diese Art hervorbringen läset, ist indele nicht bloss auf eine verschiedene Ablenkung der Augen eingeschränkt; vielmehr kann man diesen durch die Gestaltung der übrigen Gesichtszüge einen ganz verschiedenen Charakter geben. Ein in frommer Andacht verlunkenes Ange bei in die Höhe gerichteten Mienen kann so durch ein nach unten und nach der andern Seite gekehrtes jüngeres Gesicht mit dem Seitenblick einer neugierigen Schelmin vertauscht werden. Das untere Augenlied, das in der ersten Lage aus einer offenbar bloß perspectivischen Wirkung einen Theil des Augapsels verbarg, scheint in der letzteren mit Gewalt gelioben, und giebt dadurch, unterstützt von den übrigen Minen, denselben Augen ein lächelndes Ansehen. Doch, es würde zwecklos seyn, die verschiedenen Modificationen, deren dieser Versuch fähig ist, weiter zu verfolgen. Die schon gegebenen Beispiele find hinreichend zu zeigen, dass die scheinbare Richtung der Augen nach oder von einem Beobachter, durch den Einfluss zweier Umstände bedingt wird, die in derlelben Zeichnung vereinigt find, namlich: 1) durch die allgemeine Lage des Gesichtes, . und 2) durch die Ablenkung der Augeit von dieser Lage.

Nach dieser Kenntniss über den Einstuss der Perspective des Gesichtes auf die scheinbare Richtung der
Augen in einem Bildnisse, werden wir vorbereitet
seyn, zu untersuchen, warum die Augen, wenn sie
den gerade vor dem Gemälde stehenden Beobachter
ansehen, diesem zu folgen und in jeder anderen Richtung ebensalle anzublicken scheinen. Erwägen wir,
welche Wirkung durch einen Wechsel unserer Stel-

lung in Bezug auf jede andere perspectivische Zeichnung hervorgebracht wird, so finden wir bei der scheinbaren Lage der Gegenstände eine ähnliche Beständigkeit in Bezug auf uns, und eine ähnliche Veränderung ihrer Richtung in Bezug auf die Ebene der Zeichnung oder den Raum, worin diese hängt. In diesem Falle läst sich die Erscheinung aus den einfachsten Grundsätzen deutlich ableiten.

Wenn zwei Gegenstände auf dem Boden in verschiedenem Abstande von uns gesehen werden, do wird der eine über dem andern erscheinen und auch so gezeichnet werden müssen. Die Linie, welche beide verbindet, ist in der Ebene der Zeichnung eine aufrecht stehende Linie und stellt eine Vertikalebene vor, die durch das Auge und durch die Gegenstände hindurchgeht. Wenn es heißt, es seyen Gegenstände von verschiedener Erhebung mit uns in einer Linie, so ist eigentlich damit gemeint, sie seyen so gelegen, dass eine Vertikalebene von dem Auge durch sie hindurchgehen würde. Da nun die aufrecht stehende (in der Ebene der Zeichnung wirklich oder nur in Voraussetzung gezogene und daselbst eine Vertikalebene bedoutende) Linie aufrecht gelehen wird und fortwährend eine Vertikalebene bezeichnet, wie weit wir uns auch auf die Seite begeben; so folgt daraus, dass dieselbe Reihe von Gegenständen, selbst in der schiefsten Richtung, in der sie betrachtet werden kann, noch in einer Vertikalebene liegt und mit uns in einer Linie gesehen wird, genau wie bei der Vorderansicht. Dadurch scheint es, dass sie sich mit uns drehen, wenn wir uns von der ersten Stellung in eine beliebige andere begeben, in der wir sie von der Seite her betrachten.

Bei Bildnissen hangt diese Erscheinung von denselben Umständen ab. Eine Nase genau in Vorderauficht und in aufrechter Stellung gezeichnet, ist fortwährend auf den Zuschauer gerichtet, wie weit dieselbe auch von der Seite her von diesem betrachtet wird. Umgekehrt, wenn die Nase von der Seite, z. B. von der rechten, abgebildet ist, muss sie dem Zuschauer in allen seinen Stellungen nach der Rechten gekehrt erscheinen, und Augen, welche von dieser Richtung unter einem hinlänglichen Winkel auf den Zuschauer gewandt find, so dass sie ihn ansehen, wenn er gerade vor ihnen steht, werden auch darin fortfaliren, wenn er sie von der Seite her betrachtet. Um fich bei einem Bildnisse von der unveränderlichen Richtung der Nase und Angen zu überführen, zeichne man in Fronte eines Gemäldes eine Boussole mit einem quadratischen Gehäuse so, dass dessen Seiten in Richtung der Nase erscheinen und die Magnetnadel parallel liegt mit der scheinbaren Richtung der Augen. Dann wird die Nadel in allen Stellungen, von denen aus man die Augen betrachten mag, eine in deren Richtung markirte Linie darbieten, die durch das Bleibende ihrer Lage genau denselben Anblick, wie das Augenpaar gewährt, nämlich dem Beobachter ebenso wie jenes folgt. (In der Kupfertafel, die das Original zur Erläuterung des Obigen enthält, und hier als nicht unumgänglich nöthig zu dessen Verfahren fortgeblieben ist, sehen die Augen eines halb en Face gezeichneten Kopfes gerade auf den Zuschauer; in der unterhalb befindlichen Boussole steht folglich die Magnetnadel aus perspectivischen Gründen senkrecht. (P.) gleiche Weise wird, wenn die Augen seitwärte nach

unten gewandt find, die Nadel unverändert nach derfelben Seite des Zuschauers gerichtet erscheinen, gerade so, wie es in dem Beispiel mit dem Gehäuse der Fall war.

In Zeichnungen von einiger Ausdehnung läst die relative Lage der Gegenstände von verschiedener Entfernung eine deutliche Bezeichnung der Directionslinien zu. In Bildnissen aber sind wegen Mangel eines sichtbaren Kennzeichens über die Richtung der Augen diese Umstände weniger deutlich. Wenn aber irgend ein Gegenstand in Fronte des Gemäldes gezeichnet ist, so dass der Mittelpunkt eines der Augen sich genau über demselben zu befinden scheint, so hat man eine die Richtung bezeichnende Linie, welche durch ihre beständig vertikale Stellung die Aehnlichkeit der Erscheinungen in einem Bildnisse mit den entsprechenden in größeren Gemälden vollständig macht.

# VII.

Ueber die Ausmittlung des Arseniks bei Vergistungen;

YOR

#### J. J. BERZELIUS.

(Das Nachstehende ist, mit Bewilligung des Hrn. Verfassers, theils aus dem zweiten Theile der neuen Auslage seines Lehrbuches, theils aus seinem Jahresberichte für 1826 entnommen, welche beide, vom Hrn. Dr. Wöhler übersetzt, in kurzer Zeit erscheinen werden. (P.))

Bei Vergiftungen mit Arsenik können zwei Fälle eintreten, entweder hat der Getödtete Arsenik in Pulver-

form oder in Anslösung erhalten. Im ersteren Falle findet man fast immer sichtbare Theile des Arseniks in den Contentis oder auf der innern Seite des Magens, wo sie durch dunkelrothe Flecke ausgezeichnet sind, auf welchen sie aufgesucht werden können, und der Versuch, ihre Natur darzuthun, gehört dann zu den leichtesten. Es handelt sich dann nicht darum, eine so große Menge, wie z. B. To Gran, nötlig zu haben; jedes Korn Arfenik, welches mit blossem Auge fichtbar ist und nur ein so großes Volumen hat, dass es auf irgend eine VVeise von der Stelle, wo es liegt, in eine Glasröhre gebracht werden kann, ist dann hinreichend, um durch die Reductionsprobe als Arsenik erkannt zu werden. Ich verfahre dabei auf folgende Art: Eine Glasröhre von z. B. 10 bis 7 Zoll Durchmesser wird an dem einen Ende zu einer feinen, zwei bis drei Zoll langen Spitze ausgezogen, welche inwendig nicht weiter seyn darf, als ungefähr die Dicke einer starken Stricknadel beträgt, und am Ende zugeschmolzen wird.



Das Arsenikkorn (wenn es ein Milligramm oder 150 Gran wiegt, so beträgt es schon mehr als nöthig ist) wird nach a gebracht und bis zu b mit Kohlen-pulver überschüttet, welches man kurz vorher, zur Verjagung aller Feuchtigkeit, vor dem Löthrohr ausgeglüht hatte. Hierauf bringt man die Röhre in hosizontaler Lage in die Flamme einer VVeingeistlampe, und zwar so, dass a, worin das Arsenikkorn liegt, ausserhalb der Flamme bleibt. VVenn nun die Kohle bei b glüht, so wird auch a in die Flamme gebracht;

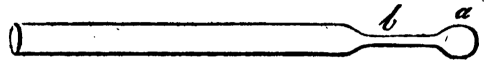
wobei die arlenichte Saure in Gas verwandelt und wahrend ihres Durchgangesedurch die ghühende Kohle re-, ducirt wird. Das metallische Arsenik condensirt sich in der schmalen Röhre gleich da, wo sie aus der Flamme tritt, in Gestalt eines glanzenden, dunkel metallischen Ringes, welcher durch gelinde Erhitzung noch weiter vorgetrieben und mehr angesammelt werden kann, wodurch er noch spiegelnder und heller wird. Da der geringe Durchmesser der Röhre allen Luftwechiel verhindert, so wird nichts vom Metalle wieder oxydirt. Auf diese Weise habe ich ohne Zweideutigkeit das metallische Arsenik sichtbar gemacht aus Quantitäten von Arlenik, für welche keine meiner Wagen einen fichtbaren Ausschlag gab. Es bleibt nur noch übrig, das Arsenik am Gernelt zu erkennen. Diess geschieht, indem man die Röhre zwischen der Kohle und dem Metalle abschneidet, und an der Stelle, wo das Metall sitzt, gelinde erhitzt, während man in einigem Abstande die Nase darüber Jiält.

Der zweite Fall findet Statt, wenn keine sichtbaren Arsenikkörner vorhanden sind, z. B. wenn der Tod entweder durch Arsenikaussölung oder durch sehr sein gepülverte arsenichte Säure verursacht war. In ersterem Falle ist es oft unmöglich, das Arsenik zu entdecken, weil die Auslösung lange vor dem Tode ausgeleert wurde. Ist aber von demselben noch etwas übrig, so entdeckt man es am besten auf die VVeise, dass die Contenta zuerst in der Siedhitze mit kaustischem Kali und dann mit Salzsäure behandelt werden, worauf die Flüssigkeit siltrirt, zu einem geringeren Volumen abgedampst, wieder siltrirt, wenn es nöthig ist, und alsdann durch dieselbe ein Strom von Schweselwasser-

floffgas geleitet wird. Man erhitzt nun die Flüssigkeit, so dass fich der Niederschlag sammelt, oder dampst sie ein, wenn sie sich nicht klären will, so lange bis fie klärt, worauf man fie filtrirt "). Wenn alsdann der ausgewaschene Niederschlag so gering ist, daß er nicht mechanisch vom Filteum abgenommen werden kann, so wird er aus dem Papiere mit kaustischein Ammoniak ausgezogen, und die Flüssigkeit auf einem Uhrglase verdampft. Das zurückbleibende Schweselersenik kann auf zweierlei Arten oxydirt werden: entweder wird es in ein wenig Königswasser aufgelöst, bis dass alles Arsenik in Saure verwandelt ist, die Flüssigkeit vom Schwesel abgeschieden, bei gelinder Warme eingetrocknet, dann der Rückstand in einem Tropfen Wasser aufgelöst und mit Kalkwasser in Ueberschuss versetzt. Oder noch besser, man vermischt das Schweselarsenik mit einem Salpeter und verpufft das Gemenge in einer an dem einen Ende zugeschmolzenen Glasröhre. Man schmilzt zuerst etwas Salpeter in der Röhre und lässt dann allmählig in kleinen Portionen etwas von dem Gemenge hinanterfallen, welches ohne Detonation verbrennt, wenn man

\*) Ist der Arsenikgehalt sehr gering, so wird die Flüssigkeit gelb, ohne gefällt zu werden, wird sie dann aber abgedampst, so scheidet sich Schweselarsenik in dem Grade ab, als die Säure sich während des Verdunstens concentrirt. Wird die Flüssigkeit gelb, ohne dass sich beim Abdampsen Schweselarsenik abscheidet, so dars diese nicht als Beweis für die Gegenwart von Arsenik betrachtet werden. Diese Färbung trifft sast sammer ein, wenn die Flüssigkeit Salpetersaure enthält, welche, zu salpetrichter Säure reducirt, die ausgelössen thierischen Stosse gelb sätbt.

nicht allzuwenig Salpeter genommen hat. Die Masse wird in einigen Tropsen oder in so wenig Wasser, als nöthig ist, aufgelöst, die Auslölung mit Kalkwasser in Ueberschuss versetzt und zum Kochen erhitzt, wodurch sich der arseniklaure Kalk besser sammelt und leichter auswaschbar wird. Der Niederschlag wird gesammelt, mit frisch geglühtem Kohlenpulver vermischt und in eine Glasröhre von nachstehender Form gebracht:



so dass das Gemenge in a zu liegen kommt. Die Röhre wird zuerst gélinde erhitzt, um alle Feuchtigkeit zu verjagen, welche das Gemenge eingelogen haben könnte, und hierauf der Boden von a in die Löthrohrflamme bis zum ansangenden Schmelzen des Glases gebracht. Das Arlenik wird dann reducirt und sammelt sich in dem schmalen Stücke b an, wo es über eine so geringe Fläche verbreitet ist, dass die geringsten Mengen erkannt werden können. Schweselarsenik, welcher nicht mehr als 10 Gran wiegt, ist hinreichend um eine entscheidende Reductionsprobe zu geben; ja der arfeniklaure Kalk, welcher von & Grm. Schwefelarscnik erhalten wird, kann, wenn er wohl aufgesammelt wird, zu drei Reductionsproben hinrei-Diels Verfahren ist dem von Rose, bei welchem man Borläure anwendet, vorzuziehen, denn diele Säure kann felten so frei von Wasser erhalten werden, dals sie sich nicht aufblähte und nicht die Masse we in die Röhre hinauftriebe, wo es denn, nachdem sie so vertheilt ist, schwer hält auf sie einzuwirken. ner kann nach der hier gegebenen Methode eine Quantität vom arsenichtsauren Kalk hinreichend seyn, welcher nach der Rose'schen l'robe deshalb keinen Aussellag geben würde, weil das reducirie Metall auf eine zu große Glassläche gebracht worden ist, um noch spiegelnd erhalten zu werden. Will man aber Borsäure anwenden, weil die Reduction mittelst dieser leichter vor sich geht, so vermischt man dieselbe, nachdem sie zuvor auf der Kohle zur Kugel geschmolzen worden ist, mit dem arleniklauren Kalke und gans wenig Kohle. Zur Probe ist dann nur die Flamme der Spirituslampe ohne Löthrohr nöthig. Ich ziehe jedoch die erstere Methode vor. Wenn die saure Flüsligkeit, welche mit Schweselwasserstoffgas behandelt wird, keinen Niederschlag giebt, so kann sie Arseniksäure enthalten. Sie wird dann mit Ammoniak gesättigt und mit Hydrothionanmoniak zersetzt, wovon die Arlenikläure sogleich zu Schweselarsenik reducirt wird. Nachdem diese Flüssigkeit eine Weile in gelinder Wärme gestanden hat, wird Salzsäure in Ueberschus zugesetzt (wobei Schwefelarsenik mit Schwefel vermengt niederfällt) und dann mit der oben beschriebenen Behandlung fortgefahren.

Aber bei so scharfen Proben, wie diese hier, muss man versichert seyn, keine arsenikhaltigen Reagenzien anzuwenden, und diese ist schwerer als man glaubt. Alle Schweselsaure, welche nicht mit vulkanischem Schwesel, sondern entweder mit Schwesel aus Schweselkies, oder unmittelbar ans Schweselkies bereitet wird, enthält Arsenik, und giebt, wenn sie Zink oder Eisen aussöt, ein arsenikhaltiges VVasserstoffgas. VVird diese Saure zur Entwicklung von Schweselwasserstoffgas augewandt, so hat man eine Einmengung von Ar-

fürchten, wodurch die Fällung eines arsenikhaltigen Schwesels bewirkt werden kann, indem sich der VValferstoff beider in der Probestässigkeit durch die Inst oxydirt. Die vermittelst einer solchen Schweselsaure erhaltene Salzsäure enthält ebensalls Arsenik, und es gilt von ihr alsdann dasselbe. Man muss daher zu diesen Versuchen destillirte Schweselsaure anwenden, und auch diese nicht, ohne sie zuvor durch Schweselwalserstoffgas auf einen Arsenikgehalt geprüft zu haben. Dasselbe gilt von der zu diesem Versuche anzuwendenden Salzsäure. In solchen Fällen kann man nicht vorsichtig genug seyn.

Nur allein die Reductionsprobe kann als sicher angesehen werden, und sie macht alle andere überstüssig \*). Wenn diese nicht gelingt, so ist das Resultat immer unzuverlässig, auch wenn man bei der Behandlung des Kalkniederschlages, aus der Rose'schen Probe, auf Kohle vor dem Löthrohre den Arsenikgeruch zu erkennen glaubt; denn ein an diese Versuche wenig gewöhnter Experimentator kann oft im Geruch der in diesem Niederschlage enthaltenen thierischen Stoffe einen Arsenikgehalt zu erkennen glauben, der sich gar nicht darin besindet. — Ich muss jedoch dabei

<sup>\*)</sup> Die Fällung der arsenikhaltigen Flüssigkeit durch salpetersaures Silber oder schweselsaures Kupser, so wie mehrere andere
Proben sind unsicher, wenn organische Materien vorhanden
sind. Phosphorsäure fällt das salpetersaure Silber mit derselben Farbe, wie die arsenichte Säure, und Decocte von Zwiebeln und ungebranntem Kaffee, mit Alkali versetzt, geben mit
Kupsersalz grüne Niederschläge, welche dem Scheelesschen
Grün ähnlich sind.

erinnern, dass kein Arzt oder Chemiker ein gesetzlich bestätigtes Zengniss über eine solche Untersuchung, wobei Gist gesunden worden war, abliesern sollte, wenn er nicht selbst beim Heransnehmen der Masse gegenwärtig gewesen ist, oder wenn sie nicht in Gegenwart gültiger Zengen heransgenommen und sogleich mit Siegeln und der Ausschrift dieser Zeugen versehen und bestätigt war, um hierdurch allen Unterschleisen vorzubengen, die durch das Interesse einzelner Personen vielleicht veranlasst werden könnten.

#### VIII.

Doppelsalz von kohlensaurem und phosphorsaurem Natron.

Es giebt in der Nachbarschaft von Glasgow eine, Hrn. Macintosh gehörende, Berlinerblau-Fabrik, in der auch Cyaneisenkalium (Blutlaugensalz) in sehr beträchtlicher Menge bereitet wird. Die Blausaure wurde ehedem durchs Verbrennen von Rindsklauen gewonnen, die man hauptsächlich aus Irland bezog; es wurden in der Fabrik täglich die Huse von tausend Rindern verbraucht. Mit dem Ende des letzten Krieges nahm aber das Schlachten des Viehes in Irland beträchtlich ab und daher wurden die Huse selten. Dies veranlasste Hrn, Macintosh, statt jener die sogenannten Grieben (cracknales) zu nehmen, welche er sich, wie Hr. Dr. Thomson glaubt, hauptsächlich von den Kerzengiesern verschafte. Bald nach An-

wendung dieser Substanz zeigte sich in den Laugen des Cyaneisenkalinms eine beträchtliche Menge eines weisen Salzes in seinen Nadeln, welches den Prozess der Bereitung des ersteren bedeutend erschwerte. Von diesem Salze sandte Hr. M. eine Quantität an Hrn. Dr. Thomson, um es zu untersuchen. Nachstehendes enthält das VVesentliche dieser Untersuchung.

Die Krystalle dieses Salzes sind schöne, regelmäßig sechsseitige Prismen, die sich durch Umkrystallisren noch größer erhalten lassen. Bei wiederholtem Umkrystallistren werden sie aber zersetzt, indeni pliosphorsaures Natron in seiner gewöhnlichen Form aus den Lölungen auschießt. Diess Doppelfalz hat einen kühlen und alkalischen Geschmack, verändert fich nicht an der Luft, und ist in Wasser löslich. Salpetersaure löft es unter schwachem aber deutlichem Aufbrausen auf. Nachdem Hr. Dr. Th. sich durch die gewöhnlichen Mittel überzeugt hatte, dass das Salz außer der Kohlenfaure auch Phosphorfaure enthielt, wurden 200-Gran des krystallisirten Salzes, in Wasser gelöst, mit Salpeterläure gesättigt und durch salpetersaures Bleigefällt. Der Niederschlag wog 141,3 Gran, nach Hrn. Dr. Th. = 28,26 Gr. Phosphorlaure. Die Flüssigkeit enthielt nur reines, salpetersaures Natron und gab davon 109,5 Gran, nach Hrn. Dr. Th. = 40,74 Gr. Natron; Hr. Dr. Th. schliesst nun weiter, dass, da jene 28,26 Gr. Phosphorlaure an Natron 32,297 Gr. zur Sättigung erfordern, 7,443 Gr. Natron übrig bleiben die von 5,117 Kohlensaure gesättigt werden, und dass folglich das Salz zusammengesetzt sey aus:

Phosphorizure	28,260	•	•	•	4	Atome	•
Kohlenfäure	5,117	•	• ,		1	•	
Natron	40,740	•	•	• '	5	•	

Wasser 125,883 . . . 55

oder aus 4 At. phosphors. Natrum, 1 At. kohlens. Natrum and 55 At. Waller. (Auszug aus d. Ann. of phil. Nov. 1825. p. 581.)

#### IX.

Anderthalb schweselsaures Natron (Sesqui sulphate of Soda).

Dièses Salz wurde von dem Dr. Thomson bei Gelegenheit der Bereitung von Salzsaure entdeckt. Er destillirte nämlich käusliche Schweselsaure mit Kochsalz, sing das salzsaure Gas in VVasser auf, und behandelte, als die Operation nicht mehr lohnend war, den Rückstand zu wiederholten Malen mit VVasser. Die erste von den auf diese Art erhaltenen Lösungen wurde durch Verdunsten eingeengt und zum Krystallisten hingestellt, worauf das erwähnte Salz auschoss. Dieses Salz soll indes nicht allemal erscheinen; doch erhielt Hr. Dr. Th. es mehrere Male auf dem angezeigten VVege und er zweiselt daher nicht, dass die Darstellung auch andern Chemikern gelingen werde, obgleich er ihnen die näheren Bedingungen dazu nicht anzugeben vermag.

Diese Krystalle haben, nach Hrn. Dr. Th., ein rechtwinklig vierseitiges Prisma zur Grundgestalt, an dem die Seitenkanten zu einer achtseitigen Säule abge-

sumpst find, und oben mehrere Endstächen vorkommen. (Die Beschreibung und die nebenstehenden Holzichnitte find von der Art, dass fich Nichts mit Gewissheit über die Lage der Plächen schließen lässt. (P.)) Die Krystalle haben einen sehr sauren Geschmack, ziehen weder Fenchtigkeit an, noch effloresciren sie, sondern bleiben hart, und trocken an ihrer Oberfläche. Ihr specifiches Gewicht, in Alkohol bestimmt, beträgt 2,26 bei 63° F. Hundert Theile Wasser lösen 25 Theile . dieses Salzes, bei 63° F. Im Alkohol ist es unlöslich. Im Sandbade erhitzt, schmilzt es nicht; es verändert, auch nicht sein Anschen, noch verliert es bedeutend an Gewicht. Auch für sich im Platintiegel erhitzt, verliert es nicht bedeutend an Gewicht; es enthält daher kein Wasser. Es wurde darum mit kohlensaurem Ammoniak in hinreichender Menge gemischt, und über einer Spirituslampe so lange geglüht, bis es nichts mehr an Gewicht verlor. 40 Gr. verloren so 8,7 Gr.; der Rückstand war wasserfreies schwefellaures Natron. 40 andere Gran dieses Salzes in Wasser gelöst, und mit salzsaurem Baryt gesällt, gaben 75 Gr. Ichwefelsauren Baryt = 25,42 Gr. Schwefelsaure, also nalie das 3 fache von 8,7. Hiernach besteht folglich das Salz aus: 11 Atomen Schweseksure und 1 Atome Natron. (Auszug aus d. Annala of Phil. Dec. 1825. 435. Ein Sesquisulphate von Kali ist schon vor längerer Zeit hier aufgefunden worden. (P.)

#### X.

# Saures schweselsaures Natron.

Hr. Dr. Thomson hat ferner das saure schweselsaure Natron, erhalten durch Krystallisation einer mit Schweselsaure versetzten Glaubersalziösung, untersucht und die Krystallsorm desselben beschrieben. Da aber das Daseyn dieses Salzes bekannt ist, und Hrn. Th. Beschreibung der Krystalle keine Belehrung gewährt, so mag es hier nur angeführt werden, dass 20 Gran des krystallisirten Salzes, mit kohlensaurem Ammoniak geglüht, 9,7 Gr. versoren; 20 andere Gran mit salzsaurem Baryt gesällt, 30,32 Gr. schweselsauren Baryt gaben; und daraus gesolgert wird, das Salz sey ein Bisulsate mit 24,6 pr. C. oder 4 Atomen Wasser. (Auszug aus d. Annal. of Phil. Dec. 1823. p. 439.)

### XI.

# Schwefelfaurer Natron (Na $C^2 + 16 Aq$ ).

Es ist bekannt, dass, wenn man eine heise concentrirte Lölung von schweselsaurem Natron in eine Flasche thut und darin verschließt, sie bis auf die gewöhnliche Temperatur erkalten kann, ohne zu krystallen, dass sich aber eine Menge von Krystallen bildet, sogleich wie die Flasche geöffnet wird. Es ist auch beobachtet worden, dass sich, unter gewissen Um-

ständen, beim Erkalten der Lösung Krystalle erzeugen, selbst wenn die Flasche nicht geöffnet oder erschüttert wurde. Diese Krystalle, wenn man sie in der Lösung beobachtet, find sehr durchsichtig und von einer beträchtlichen Größe; sie erscheinen als vierseitige Prismen, mit zweislächigen Enden. Beim Oeffnen der Flasche krystallisirt die übrige Flussigkeit schnell, wobei bie zuerst gebildeten Krystalle von andern umgeben find, die fich aber dadurch leicht von ihnen unterscheiden, dass sie ein weilses opakes Ansehen bekommen. Nimmt man die Krystalle heraus, so zeigen sich die zuerst gebildeten viel härter, als die gewöhnlichen Krystalle von schwefelsaurem Natron, and wenn se gebrochen werden, findet man, dals sie nicht bloss an der Oberstäche trübe find, sondern bis auf eine ziemlich beträchtliche Tiefe und selbst zuweilen durch und durch.

Diese harten und besonderen Krystalle werden leicht erhalten, wenn man eine bei 180° F. gesättigte Lösung von schwefelsaurem Natron in einer Florentiner Flasche verschließet, nachdem sie darin zuvor gekocht worden ist, um die Lust auszutreiben. Nach 24stündigem Stehen haben sich seine Krystalle gebildet. VV enn die Flasche geöffnet wird, setzt die Lösung neue Krystalle ab, aber nachdem man die Flasche zerschlagen hat, lassen sich die letzteren, wegen ihrer geringeren Härte, mit einem Federmesser von den ersteren abkratzen. Diese harten Krystalle zeigen sich, nachdem sie abgesondert worden, eben so verwitternd als die von der gewöhnlichen Art, und verlieren zuletzt ihren ganzen VVassergehalt, so dass nur trocknes schweselsaures Natron zurückbleibt. Als eine gewogene Menge in ei-

nem Platintiegel erhitzt wurde, ging an Wasser die Halste fort, der Rest war trocknes Salz. Sie enthalten also 8 Proportionale Wasser oder 72 schweselsaures Natron und  $8 \times 9 = 72$  Wasser. Die gewöhnlichen Krystalle des schweselsauren Natrons enthalten 10 Proportionale Wasser. (Setzt man nach Berzelins 2 At. Sauerstoff im Natron voraus, so muss für beide Salze die Atomenanzahl des Wassers verdoppelt werden. (P.))

VVenn krystallisirtes schweselsaures Natron in einer Flasche erhitzt wird, so löst sich ein Theil desselben in dem vorhandenen VVasser auf, während das Uebrige in einem wassersreien Zustande niedergeschlagen wird. Die bei 180° gestätigte Lösung (The solution of 180°) scheint ein Proportional Salz = 72 und 18 Proportionale VVasser = 162 zu enthalten; worane, falls es richtig ist, solgen würde, dass, wenn die Krystalle bis zu 180° erhitzt werden, § des Salzes alles VVasser ausnehmen, während § in wassersreiem Zustand abgeschieden werden. (M. F. in Journ, of St. No. XXXIX. 152:)

## XII.

# Kohlenfaures Natron (Na $C^2 + 16 Aq$ ) \*).

· Diese Salz hatte sich in den Siedepsannen einer Hrn. Charles Tennant zu Glasgow gehörigen Natron-

9 Hr. Dr. Thomson neant dieses Salz prismatisches kohlensaures Natron, welcher Name aber schon demjenigen Salzo zukommt, das von Hrn. Haidinger (dies. Ann. Bd. LXXXI. 8. 367) hrykallographisch boschrieben werden ist. Hr. Dr. Th.

fabrik gebildet und die Aufmerksamkeit dadurch auf sich gezogen, dals es im Aeulsern ganz von dem gewöhnlichen Natron verschieden war. Hr. Thomas Clarke, Vorsteher jener Fabrik, fand, dass dieses Salz ein kohlensaures Natron mit 7 oder 8 At. Wasser sey, sandte es aber zur näheren Untersuchung an den Dr. Thomson, Diesem zufolge erscheinen die Krystalle als reclitwinklige 4 seitige Prismen, zugespitzt durch 2 Paare von Flächen, die auf den Säulenflächen aufgesetzt find und gegen diese respective unter 118° und 125° neigen, so dass die Primitivsorm ein rectanguläres Prisma seyn würde. Die Krystalle find oft anderthalb Zoll lang und mehr als einen Viertel Zoll dick. Sie verwittern nicht an der Luft, wenigstens nicht in dem etwas feueliten Laboratorium des Dr. Th. Ihr spec. Gewicht ist 1,51. Hundert Theile Wasser von 63° F., lösen 63,87, Theile dieses Salzes. Erhitzt, schmilzt es in seinem Krystallwasser doch nicht so vollkommen, als das gewöhnliche kohlensaure Natron, denn es bleibt immer ein Theil ungeschmolzen. Beim Erkalten der Flüssigkeit schießen Krystalle von muthmasslich einer dritten Art kohlensauren Natrons an, die noch weniger VV asser enthalten.

führt auch an, dass besondere Krystalle erhalten werden, wenn man das gewöhnliche kohlensaure Natron in seinem Krystall-wasser schmilzt und hierauf erkalten lässt. Man könnte hieraus schließen, diese Krystalle seyen identisch mit den hier beschriebenen; dass dem aber nicht so ist, ersieht man aus der solgenden Notiz des Hrn. Haidinger. Es giebt also vom wasserhaltigen basisch kohlensauren Natron (Na C<sup>2</sup>) wenigstens drei Salze mit verschiedenem Wassergehalte, wo nicht gar vier (a. a. O. S. 376.) (P.)

Das hier beschriebene Salz enthält, nach Hrn. Th., keine Schwefellaure, noch Schwefel oder Hydrothionsaure, sondern ist, außer einer Beimischung von 1,3 pr. C. Koolisalz (50 Gr. Salz gaben 1,58 Gr. Chlorsilber) nur reines kohlensaures Natron. 50 Gr. des Salzes verloren durche Glühen 28,09 Gr. Wasser, oder, das in jenem enthaltene Kochsalz als wasserfrei angenommen, 56,92 pr. C. 50 Gr. in Salpetersaure gelöst, und die Lösung zur Trockne verdampst, gaben 35,59 Gr. salpetersaures Natron. (Einen alin)ichen Versuch mit Schwefelsaure verwirst Hr. Dr. Thomson felbst, weil die angewandte Saure nicht rein war.) Als 50 Gran in einem Woulf'solien Apparat in Salpeterläure oder Schwefelläure eingetragen wurde, verlor das Ganze: 8,01; 8,06 bis 8,47 Gran, wonach Hr. Dr. Th. die Kohlensture zu 17,163 pr. C. annimmt. Das Ganze giebt für die Zulammenletzung des Salzes:

 Kohlensture
 17,163
 . . . . I At.

 Natron
 25.797
 . . . . I 

 Wasser
 56,920
 . . . . 8 

Das Natron wird in der Fabrik des Hrn. Tennant dadurch gewonnen, dass man schwefelsaures Natron mit einer verbrennlichen Substanz (gewöhnliche Steinkohle, common pit-coal) erhitzt, das erzeugte Sulphuret in VVasser löst, zur Trockne verdampst, mit Sägespänen mischt und hinreichend erhitzt, um diese zu verbrennen. Gewöhnlich enthält das so gewonnene Natron eine geringe Beimischung von schwefelsaurem Natron, von welchem aber das untersuchte eigenthümliche Salz frei war. (Auszug aus den Ann. of Phil. Dec. 1825, p. 442.)

### XIII.

# Prismatisches Natronsalz von Mohs.

Man erhält dieses Salz bei der Abkühlung einer gesättigten Auslösung von kohlensaurem Natron bei einer Temperatur von 20° bis 30° R. als vierseitige tafelsörmige Krystalle; leichter noch dadurch, dass man die Auslösung längere Zeit hindurch einer liöheren Temperatur aussetzt, oder Krystalle des gewöhnlichen hemiprismatischen Salzes, welche 62,96 pr. C. Wasser enthalten, in ihrem Krystallwasser schmelzt.

Die Krystalle gehören in das prismatische System. Sie verwittern an der Lust, aber nicht so schnell, als die des gewöhnlichen Salzes. Das Mittel aus mehreren Versuchen, welche Hr. Haidinger, während seines Ausenthaltes in Berlin, zur Bestimmung des VVassergehaltes anstellte, gab 17,74 pr. C. Diese Species enthält demnach den achten Theil des Wassers, welches zur Bildung des gewöhnlichen Salzes ge-

hört, wie aus der Formel 2 Na C<sup>2</sup> + 5 Aq hervorgelit, die 82,59 Thi. trocknes Salz und 17,41 Thi. VVasser erfordert.

#### XIV.

Versuche zur Bestimmung der Intensitäten des Magnetismus der Erde, nebst Beobachtungen über die täglichen Oscillationen der horizontalen Ragnetnadel zu Hammersfors und Spitzbergen;

YOB

#### Hrn. Edward Sabine,

Der gegenwärtige Aussatz ist ein Auszug aus dem auf Kosten des Board of Longitude im J. 1825 zu London erschienenen Werhe: An Account of Experiments to determine the Figure of the Earth, by means of the pendulum vibrating seconds in different latitudes, as well as on other subjects of Philosophical Inquiry. By Edward Sabine; Captain of the Roy. Reg. of Artillery F. R. S. etc. etc., und kann als eine Fortsetzung dessen betrachtet werden, was die früheren Bände der Annalen an Bestimmungen über die Intenfität des Erdmagnetismus bereits enthalten. Es wird den Lesern bekannt seyn, dass Hr. Sabine der Expedition unter Capt. Rols im Jahre 1818 und der unter Capt. Parry im L 1819 und 1820 mit beiwohnte, und auf beiden die wissenschaftlichen Untersuchungen zu leiten batte, von denen unter andern die im Bd. 71 dies. Ann. vom Hrn. Prof. Hansteen mitgetheilten magnetischen Beobachtungen einen Theil ausmachen. Es ist serner schon in einer Notiz im 76st. Bd. S. 20 gesagt worden, dass Hr. S. an der zweiten Expedition des Capt. Parry keinen Antheil genommen hat, weil ihm von der Brittischen Regierung ein anderer Austrag gegeben wurde. Die gegenwärtige Untersuchung ist eins von den Resultaten dieses für sich be-Rehenden Unternehmens, dessen Hauptzweck dahin ging: die Gestalt der Erde durch eine über einen ganzen Quadranten derselben ausgedehnte Reihe von Verfuchen mit Comparationspendeln genauer zu bestimmen, als bisher. Demzusolge wurden von Hrn. Sabine auf zwei Reisen in den Jahren 1822 und 1823, außer London, an zwölf verschiedenen Punkten, nämlich zu Sierra Leone,

St. Thomas, Ascension, Bahla, Marauham, Trinidad, Jamaica, New-York, Hammersfors, Spitzbergen, Grönland und Drontheim, die relative Länge des Sekundenpendels ausgemittelt; zugleich aber auch an diesen und einigen andern Stationen verschiedene physikalische Beobachtungen gemacht, von denen namentlich die über den Erdmagnetismus mit besonderer Sorgfalt berücklichtigt wurden. Diese sind es, welche in dem gegenwärtigen Aussauge im Auszuge mitgetheilt werden. Von den Beobachtungen selbst ist in diesem Auszuge michts sortgelassen; dahingegen wurde der theoretische Theil beträchtlich abgekürzt, weil sonst der Aussauge und überdiesa die Leser durch Mittheilung der Beobachtungen und der aus ihnen abgeleiteten Rechnung, hinreichende Data zur eignen Beurtheilung des Gegenstandes erhalten haben.]

Wenn man die Fortschritte unserer Bekanntschaft mit den Haupterscheinungen des Erdmagnetismus betrachtet, so kann es unmöglich entgehen, welche geringe Aufmerklamkeit auf die Intenfität der magnetischen Krast verwandt worden ist, in Vergleich zu der Mühe, mit der man die Richtung derselben auszumitteln gesucht hat. Aus einem Aussatze, der von der Akademie der Wissenschaften zu Paris als Instruction für La Perouse und dessen Gefährten aufgesetzt wurde, erfahren wir, dals schon vor dem Jahre 1782 zu Brest, Cadix, Tenerissa, und Goree Beobachtungen gemacht waren, welche keinen merklichen Unterschied in der Intenfität der magnetischen Kraft an diesen Orten gezeigt hatten. Wir willen gegenwärtig, dals Beobachtungen, die so keinen Unterschied entdecken liesen, fehlerhaft seyn müssen, und diess scheinen auch die Verfasser jenes Aufsatzes geargwöhnt zu haben; wenigstens darf man es daraus schließen, das he solche Versuche zu wiederholen empsahlen, besonders, dass dazu Orte gewählt werden möchten, wo die Neigung am größten und wo sie am kleinsten sey.

Diele Aufforderung hatte indele geringen Erfolg, bis sie zu Ansange des gegenwärtigen Jahrhunderts glücklicherweise die Ausmerksamkeit des Hrn. von Humboldt auf sielt zog, Aus dessen im J. 1805 bekannt gemachten vergleichenden Beobachtungen in Enropa und Süd-Amerika lernte man zuerst, dass die Intensität abnimmt, wenn man sich den Punkten der Erde nähert, wo die Neigungsnadel horizontal liegt; auch schien es, jedoch mit beträchtlichen Unregelmäseigkeiten, dass die Abnahme progressiv sey, übereinstimmend mit der Abnahme der Neigung. Die Beobachtungen des Hrn. von Humboldt, nebst einer weit geringeren Anzahl von Hrn, de Rollel auf der Reise des Admirals d'Entrecasteaux gemachten Beobachtungen (die aber später als die von Hrn. v. Humboldt bekannt wurden und wie jene dieselben Anzeigen gaben, doch minder entlicheidend) schließen, wie ich glanbe, Alles ein, was wir auf dem Wege der Erfahrung, vor dem Jahre 1818 über die Intensität wussten. den Entschlus der Brittischen Regierung, einen abermaligen Verliech zur Entdeckung einer Nordwestpassage zwischen dem atlantischen und stillen Meere machen ' su lallen, wurde aber in dielem Jahre in Landern, zu denen der Zugang vordem außerordentlich schwierig war, ein Feld von großen Interelle für Unterluchungen aller Art eröffnet, die mit dem Magnetismus zulammenhangen.

Das Interesse, was ich bei Lesung der Beobachtungen des Hrn. v. Humboldt empfunden hatte, veranlaiste, dass ich, als man mir die Leitung der wifsenschaftlichen Operationen auf der Entdeckungsreise vom J. 1818 übertrug, sehr bekümmert war über die Verfertigung der Instrumente, mit denen die Neigung und Intensität der megnetischen Krast gemessen werden sollte. Die von der Regierung officiell überlieferten Neigungsnadeln waren von sehr geringer Beschaffenheit; allein Hr. Browne war so gütig mir zu erlauben, das ihm gehörende Inclinatorium mitzunehmen, welches die Arbeit der verstorbenen Künstler Nairne und Blunt war, Künstler, die bei Versertigung solcher Instrumente in verdientem Ruse stehen. Diess Inclinatorium ist späterhin in meinem Besitz geblieben und hat mich auf drei Reisen nach dem Norden und einer nach dem Aequator begleitet; die mit demselben erhaltenen Resultate sollen jetzt näher erörtert werden.

Auf der Reise nach der Bassinsbay im J. 1818, so wie auf der in den J. 1819—20 nach der Melville's Insel diente die nämliche Nadel zugleich zur Bestimmung der Neigung und der Intensität. Durch kleine Schrauben auf einem an der Axe besestigten Kreuze von Drähten \*), wie in den Philosoph. Transact. für 1772 Artikel 35 beschrieben ist, war sie mit einem Mittel versehen, den Schwerpunkt in den Mittelpunkt der Drehung zu bringen. Vor ihrer Einschiffung im J. 1818 wurde sie mit großer Sorgsalt ajustirt, wahrschienlich so genau, als diese sehr schwierige Operation jemals ist ausgesührt worden, und seit der Zeit hat ihr Magnetismus keine Veränderung erlitten. Die

<sup>6)</sup> Die Ebene dieses Kreuzes liegt der Magnetnadel parallel. (P.)

anf diesen beiden Reisen gemachten Beobachtungen über die Intensität der Kraft sind also genau mit einander vergleichbar, und wahrscheinlich verdienen die beobachteten Neigungen ebenfalls dasjenige Zutrauen, was Beobachtungen mit Nadeln gewähren können, von denen man annimmt, dass sie auf experimentellem. Von demen man annimmt, dass sie auf experimentellem. Vvege gänzlich von dem Einsluss der Schwere befreitseyen. Es ist kaum möglich, dass eine solche Ajustirung ganz vollkommen seyn sollte, und daher wird man immer Fehlern von einigen Minuten ausgesetzt bleiben.

Die auf der Reise vom J. 1818 gemachten magnetischen Beobachtungen sind in den Philos. Transact. für 1819 ausführlich bekannt gemacht, und die auf der Reise von 1819 bis 1820 (oder wenigstens einem Theile von ihnen, da der zu diesem Zweck bestimmte Raum die Bekanntmachung des Ganzen nicht zulies) in dem Appendix zu der Beschreibung jeuer Reise. Da die Beobachtungen über die Intensität der Krast zur Erörterung über das Verhältnis der Veränderung in verschiedenen Theilen der Erde gebraucht werden, so mag hier der solgende Auszug von ihnen stehen \*).

<sup>\*)</sup> Ein großer Theil dieser Beobachtungen sind schon in Bd. 71. S. 275 u. ff. von Hrn. Hansteen mitgetheilt; der Vollständigkeit wegen habe ich sie indes hier mit ausgenommen. (P.)

Beobachtungen auf der Reile im J. 1818.

Standorte	Breite	Länge	Neigung	Dauer von 100 Schwingg. Im magnet, Meridian
London	51 8 31' N.	0° 8' W	70° 33' N.	8' 2"
Shetland's Infeln	60 9,5	1 12	74 21 *	7 49,75
Davis Strafse a. d. Eise	68 22	53 50	83 8	7 20
Hasen - Infel	70 26	54 52	82 49	7 21,3
Baffin's drei Infeln	74 4	57 52	84 09	
Baffin's - Bay a. d. Eife		60 23	84 25 *	7 25.5
Baffin's - Bay +	75 51,5	63 6	84 44	7 23,25
Baffin's - Bay	75 59	64 47	84 52	
Baffin's-Bay	76 32	73 45	85 44	
Baffin's - Bay	76 45	76 Ò	86 9 *	7 15
Baffin's - Bay	76 8	78 21	86 o	7 16
Davis Strafse	70 35	66 55	184 39	7 16

# Beobachtungen auf der Reise von 1819 bis 1820.

Standørte	Breite	Länge	Neigung	Daver von 100 Schwingg. im magnet. Meridian
London	51° 31' N.	0° 8'W.	70° 33'	8' 2",0
Davis Strasse a. d. Eise	64 0	61 50	83 4	7 17,4 +
Baffin's Bay	72 0	60 0	84 15	
Possession Bay	73 31	77 22	86 4	7 19,5 +
Ofkuste von Regents				
Einfahrt	72 45	89 41	88 27	7 19 +
Regents Einfahrt auf			1	
dem Eise	72 57	89 30	88 25	
Nord-Küste von Bar-		İ		7
row's Straise	73 33	88 18	87 36	
Byam Martin's Infel	75 10	103 44	88 26	7 22,5 +
Eismeer auf d. Eife Bay von Hecla und	74 55	104 12	88 29	
Griper	74 47	110 34	88 30	
Auf Melville's Insel Observatorium, Win-	74 27	111 48	88 37	7 24.3.+
terhafen	74 47	110 48	88 43	7 26,25
Davis Strasse a. d. Eise	68 30	64 21	184 21,5	

Bei den sieben mit \* bezeichneten Neigungsbeobachtungen hatte Capitain Parry die Güte mir Gesellschaft zu leisten und die Genauigkeit meiner Ablesungen zu bestätigen, indem er diesen Theil der Operation ebensalls übernahm. Die Ablesungen eines jeden von une find im Originale besonders eingetragen, und da man daraus sehen kann, dass sie in diesen sieben Fällen im Mittel um nicht mehr als eine Minute von einander abweichen, so ist diess ein genügender Beweis von der Genauigkeit, mit welcher die Theilungen des Kreises an Hrn. Browne's Neigungsinstrument abgelesen werden konnten. Es mus noch hinzugefügt werden, dass da, wo es von Wichtigkeit war, dass die Versuche einer Reihe ammtlich von einem und demfelben Individuum gemacht wurden, es auch allemal geschiah, sowohl bei diesen Beobachtungen, als bei andern, bei denen ich nicht das Vergnügen einer solchen Gesellschaft genoss. Bei Aufzeichnung einer so ausgedelinten Reilie von Neigungs- und Intensität-Beobachtungen, die fast ein Viertel der nördlichen magnetischen Hemisphäre umfasst, ist es nicht unwichtig, solche Umstände zu erwähnen, besonders für diejenigen, welche selbst practische Beobachter find. Die in der zweiten Tafel mit + bezeichneten Schwingungszeiten find hier zum ersten Male bekannt gemaclit.

[Hr. Sabine erzählt nun, daß er, fiberzengt von den Unvollkommenheiten der gewöhnlichen Inclinatorien, fich habe, nach seiner Rückkehr von der arctischen Expedition im J. 1820, ein solches Instrument versertigen lassen, wie es vom Hrn. Hosrath Mayer in seiner Abhandlung, De usu accuratiori acus inclinatoriae magneticae" beschrieben worden ist, und darauf theilt er die Beobach-

tungen mit, welche von ihm mittelst dieses Inclinatoriums im J. 1821 zu London über die Neigung daselbst angestellt wurden. Diese Beobachtungen sind indess den Lesern schon aus dem 76st. Bande dieser Annalen bekannt, wo der verewigte Gilbert den dahin gehörigen Aussatz des Hrn. Sabine aussührlich mitgetheilt hat. Ich übergehe daher diese Beobachtungen und nehme den Faden dort wieder aus, wo Hr. S. von den Verbesterungen redet, die an dem Mayer'schen Inclinatorium angebracht wurden. (P.)]

Zu derselben Zeit, als das Mayer'sche Inclinatorium auserlehen wurde, um den Neigungsbeobachtungen eine größere Genauigkeit zu geben, wurden sowohl an dem Neigungs- als an dem Intenfitäts-Apparat einige Veränderungen angebracht, von denen es gut seyn wird sie voranzuschicken. Um sich von der vollkommnen Horizontalität der Agatplatten, auf denen die Axe der Nadel ruhte, zu versichern, wurde eine Weingeist - Libelle auf einer Scheibe von Messing von solchem Durchmesser angebracht, dass sie auf die Platten gelegt werden konnte. Die Fehler der Libelle zeigten sich, indem man die Scheibe in verschiedene horizontale Lagen brachte; die der Platten aber, indem man das ganze Instrument um seine Vertikalaxe (upon its horizontal centre) umdrehte. Nachdem diese Fehler ajustirt worden und die Platter und Scheibe völlig horizontal lagen, musten die Spitzen zweier Kegel, welche auf der ihre Basen verbindenden, Ebene rechtwinklig standen und gleich waren dem Diameter des getheilten Kreises an dem Instrumente, zusammenfallen mit den Theilungspunkten 90° und 90° des Kreises; geschah es nicht, so lieferten die Kegel ein Mittel, die Ajustirung in dieser Hinsicht zu verbessern.

'Hrn. Browne's Nadel schien oberhalb der Axe unnöthig beschwert zu seyn, indem sie an jedem Drahte des Kreuzes mit zwei Gewichten zum Ajustiren verschen war und die Drähte selbst eine unzweckmälsige Länge halten, so dals sie folglich leicht beschädigt werden konnten. Es wurden daher die Gewichte sammtlich fortgenommen und die Nadel abermals ajustirt, dadurch, dass man alle Drähte auf die Halfte, sowie einen der Arme (pairs) bis auf mehr als die Hälste und ungleich verkürzte. Ich habe seitdem Gelegenheit gehabt, die Richtung dieser Nadel unter fast allen Neigungen zu untersuchen, und kann aus ihrer Uebereinstimmung mit den Resultaten der Mayer'schen Nadel mit Zuversicht lagen, dass die abermalige Aequiponderirung sehr genügend ausgeführt worden ist. Die Veränderung erzeugte eine geringe Verschiedenheit in der Schwingungszeit dieser Nadel, so dass ihre Schwingungen auf den beiden folgenden Reisen nicht direkt vergleichbar find mit denen auf den beiden vorhergehenden. Dieler Umstand ist jedoch von keinem Belang, weil die ganze Reilie von Beobaclitungen gleichfalls mit jeder andern vergleichbar wird, durch die, beiden Reihen gemeinschaftliche, Station zu London, wo die Schwingungszeit sehr genau vor und nach jener Veränderung ausgemittelt wurde.

Um die Nadel auf jedem Punkte der Theilung anhalten und loslassen zu können, wo man Willens seyn mochte die Schwingungen zur Bestimmung der Intensität ansangen zu lassen, wurde ein beweglicher Ring in den getheilten Kreis eingesetzt und an der Rückseite desselben besestigt. An einer Stelle dieses

Ringes war ein doppelter Hebel angebracht. Auf den Arm innerhalb des getheilten Kreises wirkte eine Feder, 🤌 so dass die Nadel auf jedem Punkte der Theilung angehalten werden konnte; an dem andern Arm des Hebels, und durch ein Loch in dem großen Kreise hindurchgeleitet, war eine Schnur befestigt, die, wenn sie angezogen wurde, den Hebel unter der Nadel fortzog und diese dadurch in Freiheit setzte. Die Nadel wurde vor ihren Schwingungen, sowohl im Meridiane als senkrecht darauf, um 70 Grad von ihrer natürlichen Lage abgelenkt. Die Beobachtung der Schwingungszeit fing an, wenn die Amplitude fich bis auf 60 Grad verringert hatte, und wurde geschlossen, wenn diese bis zu weniger als 10 Grad gekommen war. Die Anzahl der Schwingungen, welche Hrn. Browne's Nadel innerhalb dieser Bogen machte, betrug gewöhnlich 90 bis 110; aus diesen ist die Mittelzeit von 10 Schwingungen abgeleitet und in die folgende Tafel eingetra-Die Zeit des Anfangs und die von einer jeden zehnten Schwingung wurde nach einem Chronometer aufgezeichnet, und zwar bei dem nächstliegenden Schlag, d. h. bei dem nachstliegenden Vier-Zehntel (0,4) einer Sekunde.

Die folgende Tafel liefert einen Auszug von den Neigungsbeobachtungen, welche, hauptsächlich mit der Mayer schen Nadel, auf den Reisen von 1822 und 1823 angestellt wurden.

#### Geographische Lage der Stationen \*) Breite: Länge: 1822 St. Thomas Infel 0°24'11",2 N 6°44'43",5 O Mai 12° 59' 21" S 38° 33' 3" W Babia Joli Ascension Insel 7° 55' 47",8 S | 14°23'46",5 W Juni 2°31'43",3 S | 44°21'28",5W Maranham Aug. 8° 29' 27",9 N 13° 15' 11" W Sierra Leona März 10° 38' 56" N 61°35'13",5W Trinidad Sept. 13°,5 N 16°,75 W Febr. St. Mary am Gambia Porto Praya 23°.5 W 15° N Jan. 17° 56' 7",6 N Jamaica 76°54'3" W Oct. 81°,5 W Gř. Cayman 19°,25 N Oct. 23° N 82°,5 W Nov. Havannah 28°,5 N 10°,25 W Teneriffa Jan. 17° W 32°,5 N Madeira Jan. 40° 42′ 43″,2 N New York 74° 3' 27" W Dec. 1823 10° 23′ 0″,0 0 **Drontheim** 68° 25′ 54″,2 Oct. 70° 40′ 5″,3 N,23° 45′ 45″ O Hammerfest Joni 74° 32′ 18″,6 N 18° 49′57″,4 W Grönland Aug.

79° 49'57",8 N 11° 40'30" O

Juli

Spitzbergen

<sup>\*)</sup> Diese beiden Kolumnen und hier binzugesügt worden, indem das Original an ihrer Statt sich entweder auf srühere Angaben bezieht, oder Nachweisungen über die Localität des Beobachtungsortes enthält. Wo Länge und Breite bis auf Secunden angegeben ist, wurden zugleich Pendelversuche angestellt, und es sind eigentlich die Standpunkte sür diese Versuche, worans sich jene Angaben beziehen. In St. Thomas, Bahia, Drontheim und Grönland wurden auch die magnetischen Beobachtungen an den Pendelstationen selbst augestellt, an den an-

1 99 AND DIVERSITY OF

Als das gezeichnete Ende der Natel war:

Daraus hergeleitete ein Nordpol ein Südpol Neigung \*\*) und das Gewicht war: und das Gewicht war: unten unten oben oben F. G. g. 0°5',75 S 93°44',9 86° 18',8 85° 12',1 94° 55′.8 0° 4' S 0, 96 N 86. 23,3 12.8 93 39.8 85 94' 45,4 17.5 86 21,0 \ 0 15,5 S 81 4,0 95 42,5 93 4 12 N\* 5 10 S \* 23 11,5N 68 15,5 65 59,5 6 I 30.5 72 44,2 7,75 N 50,0 73 51,25 65 5,0 67 58,1 58 23 4,0 -32,5 68 19,0 58 45,0 31 59 0,1 52 4.0 -2,25 58 49.7 53 57,7 67 50,5, **59** 25,3 31 32,2 t,0 38 58.3 40 54 59,2 51 58,0 -50 57 45 40,1 7,0 -54 49,4 42 9,4 37.0 139 68 50,1 28,3 02 30,0 It 10 23,0 -140 23,0 5 33,7 63 58 11,0 45 26,1 -145 26,1 50,6 51,8 44,3 9 13.75147 38 32,3 47 42 43 33.2 55,5 I,O -46 58,25 -46 36 43,1 53,0 38 9,0 46 55.5 **35** O 49 48 48,3 12,5 151 55,3 -47,0 45,5 41 19,3 51 55,0 -19 50 14,1 15,75159 50,0 -49 9,0 59.50,0 • 62 12,3 13 40,3 13 57.5 20 26,9 19 21,4 73 5,0 -**73** 5,0 -9 54,0 10 47,0 74 35,0 -19 42,0 20 54,0 74 43 -15 24,0 39 6.0 -14 18,0 74 51,0 - ) 38 40,0 40,0 7 46,0 177 24,3 -2,0 10 35 17 34 1,0 36 0,0 -14 40,0 177 17,3 -77 15,7 -31 -14 12 43,0 5,7 9,0 12 23,5 18,0 77 13 13 6,0 -8 50,0 80 27 31 **-10** 41,0 27 30,0 80 11,0 -11;0 80 16,0 -34,0 0,0 14 49 14

dern Orten aber so nahe bei ihnen, dass für den vorliegenden Zweck der Unterschied in der Lage beider vernachlässigt werden kann. Die Angaben in Graden und Bruchtheile derselben sind aus einer späterhin vorkommenden Tasel entlehnt. P.

46

16

31

24

-17

8

50,0

54,0

51,0

32

22

54,0

45,0

12,0

-18 13,0 [81 ,16,0 -

9,0

81

8 30,0 81 10,0 - 3

6,0 - 181 11.0 -

Hrn, Hofr. Mayer nicht bekannt seyn möchten, und vielleicht nicht Gelegenheit hätten, das über dieselbe im 48st. und 76st. Bd. dies. Ann. Enthaltene nachzuschlagen, bemerke ich

Die solgende Tasel giebt die Mittelzeit von 10 Schwingungen, welche Hrn. Browne's Nadel in ähnlichen Bogen an jeder der in der ersten Kolumne aufgeführten Stationen vollendete. Die zweite Kolumne ne giebt die Dauer der Schwingungen im magneti-schen Meridian; das Quadrat dieser Zahlen drückt das umgekehrte Verhältnis der Intensität des Erdmagnetismus aus. Die dritte Kolumne enthält die correspondirenden Zeiten der Schwingungen in einer auf dem magnetischen Meridian senkrechten Ebene; die Quadrate der Zahlen in dieser Kolumne müssen mit den Quadraten der Zahlen in der vorhergehenden Kolumne übereinstimmen, nachdem letztere mit dem Sinus der Neigung dividirt sind. Es kann daher die Neigung selbst, wie durch Beobachtung, gesunden werden,

hier Folgendes: Der Schwerpunkt jeuer Inclinationsnadel liegt nicht in deren Drehungsaxe, sondern ausserhalb dersel-ben und meistens auch ausserhalb der Ebene, die, senkrecht auf der Indexlinie (oder der auf den magnetischen Meridian projicirten magnetischen Axe der Inclinationsnadel), durch die Drehungsaxe gelegt ist. Der letzteren Ursache halber sind vier Beobachtungen nöthig. Bei der ersten (mit F bezeichneren) liegt der Schwerpunkt unterhalb der Drehungsaxe, bei der zweiten (mit f bezeichneten) bringt man ihn über dieselbe, indem man die Nadel von der Unterlage abhebt, und, nachdem sie um 180° um ihre Längenaxe gedreht worden, wieder auflegt. Bei der dritten und vierten Beobachtung (G und g) wird eben so versahren, nur dass man vorher die Pole der Nadel mit Hülfe eines Magnetes umgekehrt hat, so dass der frühere Südpol jetzt die Steile des Nordpols einnimmt. Wenn alsdann gesetzt wird:

tang 
$$F + tang f = A$$
; tang  $F - tang f = B$   
tang  $G + tang g = C$ ; tang  $G - tang g = D$ 

lo is

 $\frac{A \cdot D}{B + D} + \frac{B \cdot C}{B + D} = \text{dem Doppelten der Cotangente der}$ magnetischen Neigung. (P)

wenn man die Zeiten der Schwingungen im Meridian mit denen senkrecht darauf vergleicht. Die dadurch erlangten Resultate sind in die fünste Kolumne gebracht, bis da, wo die Neigung so groß wird, dass, wegen des geringen Anwachses der Sinns, diese Ableitungsmethode aufhört von praktischem Nutzen zu Die vierte Kolumne zeigt die Schwingungszeit der nämlichen Nadel, als sie an einer Vereinigung von ungedrehten Seidenfäden an einem Ende, ihrer Axe aufgehängt war, so dass ihr nur eine horizontale Be-. wegung erlaubt war. Die Schwingungen wurden in einem hölzernen Gehäuse mit Glassenstern vollführt, und der Aufhängefaden war funfzehn Zoll lang. Quadrate dieser Zeiten müssen nit den Quadraten der Zeiten in Kolumne 2 übereinstimmen, nachdem letztere mit dem Cofinns der Neigung dividirt find; diess liesert eine dritte Methode, die Neigung durch Beobachtung zu bestimmen, deren man sich bedienen kann, wenn die vorgehende nicht mehr zu brauchen ist. Die 💉 secliste Kolumne enthalt die so abgeleiteten Neigungen. Die siebente Kolumne zeigt die auf directem Wege erhaltenen Resultate, aus der vorhergehenden Tasel abgeleitet und hier zum Vergleich mit denen in der 5ten und 6ten Kolumne hergestellt. In der achten Kolumne endlich steht die Neigung so wie sich aus dem Mittel der hier verglichenen Methoden ergiebt.

		r 10 Schwii in Sekunden	
· , , .	im magne- tischen Meridian	fenkrecht auf dem 'magnet, Meridian	mit hori- zontaler Nadel
1.	2.	3.	4.
	= M	= p	$\Rightarrow H$
St Thomas	61",652	<b>Rillstehend</b>	• ( • •
Maranham	58,66	93.744	• • •
Sierra Leona	58,012	81,017	• • •
Trinidad	53,262	67,10	
Jamaica	49,667	58,15	
Gr. Cayman	49,61	57,288	
Havannah	48,177	54,2	
London	49,453	51,0	
New York	44,667	45,687	
Drontbeim	49,643	50,552	96,75
Hammerfest	48.885	49-435	103,8
Grönland	48,05	48.4	116,507
Spitzbergen	47,562	47.9	121,36

Auf der Entdeckungsreise von 1819 bis 1820 hatte ich über die Intensität der Krast Versuche gemacht, mit Nadeln, denen vermöge ihrer Aushängeart nur eine horizontale Bewegung gestattet war, wie in dem Anhange zur Beschreibung jener Reise berichtet worden ist. Es ist nicht für nöthig gehalten, diese Versuche in der gegenwärtigen Zusammenstellung mit auszunehmen, weil in Fällen, wo die Neigung der von 90 Grad so nahe kommt, die Anwendung einer horizontalen Nadel mehr eine Sache der Seltsamkeit wird, um im Allgemeinen die Verminderung der richtenden Krast, welche die Compassnadel unter solchen Umständen erleidet, zu zeigen, als Nutzen hat

hergeleite	e Nelgung	auf gewöhn-	Mittel aus
$\frac{M^2}{P^2} = \sin D$	$\frac{M^2}{H^2} = \cos D$	lichem Wege gefundene Neigung	den gefunde-' nen Neigun- gen
5•	6.	7.	8.
		o° 4' . S	o° 4',0 \$
23° 3′	,	23 7,75	23 6,0 N
30 50,5	• • • •	31 2,25	30 57.0 -
39 3.3		39 2,5	39 3,0 -
46 51,0		46 58.25	46 55,0 -
48 35,0		48 48,3	48 42,0 -
52 11,0	• • • •	51 55,3	52 3,0 , -
70 5,8		70 3,5	70 4,5 -
72 55,0	• • • •	73 5,0	73 0,0 -
74 40,0	77° 44′,0	74 43,0	74 42,0 -
• • • •	77 -11,0	77 13.3	77 13.3 -
\• • • •	80 12,7	80 12,0	80 12,0 -
	81 10,0	81 11,0	81 10,5' -

für die Kenntniss der wirklichen Intensität des Magnetismus\*). Das Umgekehrte sindet jedoch an den Punkten der Erde Statt, wo die natürliche Lage der Neigungsnadel wenig von der horizontalen Nadel abweicht. Unter solchen Umständen liesert sie vielleicht einen genaueren Vergleich über die relative Intensität, als die Neigungsnadel, weil diese wegen der Reibung

<sup>\*)</sup> Ihre Anwendung muß aufhören, allemal wenn die Ungewißsheit bei der Neigungsbeobachtung, in der von dieser Beobachtung abhängenden Schwingungszeit eine entsprechende Ungewißsheit herbeisuhrt, die so viel beträgt, als der noch hinzukommende wahrscheinliche mittlere Fehler in den Beobachtungen mit der horizontalen Nadel selbst.

auf den Ebenen, welche die Axen tragen, früher zur Ruhe kommt, als die an Seidensäden aufgehängten Nadeln, und weil, je länger die Schwingungen sortgesetzt werden, um so größer die Genauigkeit der mittleren Schwingungszeit ist. Aus diesem Grunde ist auch für horizontale Nadeln die Aufhängung an Fäden dem Ruhen auf einer Spitze vorzuziehen.

Der Apparat, welchen ich auf den Reisen von 1822 und 1823 für die horizontalen Nadeln einrichtete, ist in mancher Hinsicht dem in den J. 1819 und 1820 angewandten vorzuziehen; er ist einfach, kostet wenig und entspricht vollkommen seinem Zweck, wie aus der nachstehenden Beschreibung zu ersehen ist. Er besteht aus einem Kasten von Mahagonyholz, der Bequemlichkeit wegen von einer achteckigen Gestalt, und mit einem starken Glase bedeckt. Seine Höhe beträgt 15 Zoll und sein Durchmesser ist so groß, dass ein Stab von 7 Zoll Länge ungehindert zu schwingen vermag, welcher an einem Seidenfaden aufgehängt ist, der durch eine in der Mitte des Deckelglases eingelassene Messingplatte hindurchgeht. Eine am Boden der Büchse besestigte Metallscheibe von mehr als sieben Zoll im Durchmesser giebt den Schwingungsbogen an. Der Stab oder die Nadel wird von einem leichten Bügel getragen, und in diesem durch Verschieben völlig balancirt, Der Seidendräht von 15 Zoll Länge besteht aus einer hinlänglichen Anzahl von einzelnen Fäden um das Gewicht zu tragen, und wurde immer vorher mit einer Messingnadel, von gleichem Gewichte mit der Magnetnadel, beschwert, damit er sich auswickle. Alsdann wurde er ajustirt, indem man die Büchse so weit umdrehte, dass die Messingnadel

bei Ruhe im magnetischen Meridian lag. Die Büchse wurde gewöhnlich an einem geschützten Orte auf den Boden gesetzt, fern von Gebäuden oder andern Quellen zu localen Störungen. Die einzige Justirung, die, außer der am Seidenfaden, nötlig war, bestand darin, den getheilten Kreis horizontal zu stellen; diess geschah mit einer kleinen Weingeist-Libelle (pocket spirit level) und mit hölzernen unter die Büchse gesteckten Keilen. Nachdem der Seidenfaden ohne Drelung war und man einen Magnetstab in den Bügel gelegt hatte, von dessen horizontaler Lage man durch seinen Parallelismus mit der Scheibe überzeugt war, wurde der Theilpunkt, auf welchem er zur Ruhe kam, als Nullpunkt aufgezeichnet. Hierauf wurde der Stab um 40 Grad aus dem Meridian abgelenkt und dort angehalten, mittelst eines durch das Deckelglas hindurchgehenden Kupferdrahtes, welcher von außen her eine Azimuthalbewegung erhalten, und in die Höhe gezogen werden konnte, um die Nadel nach Belieben in Freiheit zu setzen und ihre Schwingungen anfangen zu lassen. Diese wurden nicht eher aufgezeichnet, als bis sie sich auf 30 Grad vermindert hatten; alsdann fing die Aufzeichnung an und wurde am Ende jener zehnten Schwingung wiederholt, bis der Bogen sich bis auf 10 Grad verringert hatte, wo der Verlinch geschlosl'en wurde.

Die sechs Nadeln, welche in diesem Apparate gebraucht wurden, waren sehr von einander verschieden, sowohl in Geschwindigkeit der Schwingungen, als in Dauer des Intervalls zwischen der Oscillation von 30° und der von 10°. No. 1, 2, 3 und 5 waren, in Gestalt einander ähnliche, Stäbe von 7" Länge

o",25 Breite und o",15 Dicke. No. 4 war ein Stab, in der Mitte von denselben Dimensionen, nach den Enden hin aber zugeschärft. No. 6 war cylindrisch, in der Mitte aber glatt, um in den Bügel zu passen. Sie alle waren im Sommer 1821 mit kräftigen Magneten magnetisirt und zu London sowohl im J. 1823 nach der Rückkehr vom Aequator, als im J. 1824 nach der Zuhausekunst von der Polarregion untersucht, wobei es sich ergab, dass sich die Mittelzeit (average time) ihrer Schwingungen durchaus nicht geändert hatte. Blos No. 2 hatte, zwischen 1821 und 23, aus einer nicht einzuselienden Ursache seinen Gang beträchtlich geändert und wurde daher nicht weiter gebraucht. Die Beobachtungen, welche noch mit dieser Nadel gemacht und in der folgenden Tafel aufgeführt wurden, sind bei den nachherigen Folgerungen ausge-· schlossen worden. Wenn die Nadeln nicht in Gebrauch waren, wurden sie, wie gewöhnlich, paarweise aufbewahrt, No. 1 mit No. 3, No. 2 mit No. 6 und No. 4 mit No. 5 jedesmal in einem besonderen Kästchen und mit ihren ungleichnamigen Polen zusammengelegt. Jede Nadel blieb, nachdem sie sich in dem magnetischen Meridian gestellt hatte, zwei bis drei Stunden in demselben liegen, bevor ihre Schwingungszeit ausgemittelt wurde. Die Zeiten wurden bis auf Bruchtheile einer Sekunde nach den Schlägen eines Chronometers aufgezeichnet.

[Um das Versahren bei seinen Versuchen auseinander zu setzen, giebt Hr. Sabine nun in einer Tasel das Detail der Versuche,
welche von ihm auf St. Thomas mit jenen sechs Nadeln angestellt
wurden. Der Raumersparung wegen ist diese Tasel hier sortgeblieben, indem man sich leicht auch ohne dieselbe einen deutli-

chen Begriff von der Beobachtungsweise machen kann. Sie ist nämlich, wie auch schon vorbin gesagt, einsach die: das bei der oten, 10ten, 20ten u. s. w. bis zur 100ten, und bei einigen Nadeln bis zur 150ten Schwingung, die Zeit des Chronometers ausgezeichnet, und aus den verschiedenen Zwischenzeiten das arithmetische Mittel (Average time) genommen wurde. Dass dieses Versahren nicht völlig genau ist, sondern streng genommen eine Brechung angewandt werden muss, wie sie Hr. Pros. Hansteen gebraucht (d. Ann. Bd. 3. S. 259) ist bekannt, doch kann der bieraus entspringende Fehler bei den Sabine schen Beobachtungen unberücksichtigt bleiben, da die größte Disserenz zwischen der ersten und letzten Zwischenzeit noch nicht 3 Sekunden beträgt.]

Die nachstehende Tafel enthält nun, in Sekunden, die mittlere Dauer von 10 horizontalen Schwingungen jener sechs Magnetnadeln, bei einer Elongation, die anfangs 30°, und am Ende des Versuches 10° betrug.

Stationen	No. 1	No. 2	No. 3	No. 4	No. 5	No. 6
St. Thomas	1110",05	72,92	117,2	38,45	53,26	44,93
Bahia '		73,87	11,9,5	39,07	54,03	46,07
Ascension	1				53,87	•
Maranham '		73,17			52,88	45,04
Sierra Leona	1		119,76			45,67
Trinidad	116,43		117,44		52,96	45,24
St. Mary am Gambia	122,26	1		1	54,566	
Porto Praya	125,49			40,70		
Jamaica	114,30	72.31	114,31		1	44-39
Gr. Cayman	116,84		115,60		_	44.80
Havannah	117,50		118,07			45,27
Teneriffa	1.76,50	84,136			62,366	
Madeira		04,.0	141,80			• •
(1821	159,00	92,6	165,90			61,05
London 1823	161,33		164,0	53,24	1	63,42
1824	161,50		163,2	52,40	1	62,74
New York	156,09	,*	156,0			
Drontheim .	-		182,67			60,36
	180,84				_ i	70,46
Hammerfest Caraland	195,84	• •	196,86	1	· .	75,73
Grönland Caltabanan	220,80	•	221,42	1		84,76
Spitzbergen	229,26		231,81	75,11	10,39?	88,17.

Um aus diesen Schwingungszeiten das Verhältniss der Intensität des Magnetismus zu sinden, hat Hr. Sabine aus denselben die Dauer der Schwingungen abgeleitet, welche jene Stäbe im magnetischen Meridian gemacht haben würden. Bekanntlich geschieht es dadurch, dass man die Zeiten der horizontalen Schwingungen mit der Quadratwurzel aus dem Cosinus der magnetischen Neigung multiplizirt. Nachstehende Tasel enthält die Dauer dieser Schwingungen im magnetischen Meridian für jede der sechs Nadeln.

'Stationen	No. 1	No. 2	No. 3	No. 4	No. 5	No. 6
St. Thomas	116",65	72",92	117",2	38"545	53",26	44'',93
Bahia		73,77	119,3	38,96	53,96	46,0
Ascension		• •		38,67	53.75	• •
Maranham			• •	• •	50,70	43,19
Sierra Leona		68,6	110,9	36,05	49,60	42,29
Trinidad	102,6	64,99	103,5	34,13	46,67	39,87
St. Mary's	106,7	•	•	34,74	47,63	
Porto Praya	105,1	•, •	• •	34.09	46,28	• •
Jamaica	94,46	59,76	94,47	30,91	42,90	3 <b>6,</b> 69
Grand Cayman	94,92	59,44	93,91		• •	36,40
Havannah	92,14	57.57	92,57	30,12		35,50
Teneriffa		59,64		32,32	44,21	37,71
Madeira		• •	96,88	31,56	•	• •
1821	93,0-	54,09	96.88	31,54	42,60	36,18
London { 1823	94,22	60,78	95,77	31,10	43,43	37.04
(1824	94,33		95,31	30,60	43,16	36,64
New York	84,40	• •	84,35	27,38	38,15	32,64
Drontheim	92,89	• •	93,84	30,52		36,19
Hammerfest	92,10	• •	92,58	29,83	41,22	35,61
Grönland	91,12	• •	91,35	29,62	• , •	34.97
Spitzbergen	89,80	• •	90,80	29,42	42,70	34,54

Die Quadrate der Zahlen in jeder Kolumne der obigen Tasel verhalten sich zu einander, umgekehrt wie das Verhältnis der Intensität des Magnetismus an den respectiven Stationen.

Nach Mittheilung dieser, sich fast über ein Achtel der ganzen Erdobersläche erstreckenden Beobachtungen, untersucht Hr. Sabine, ob es möglich sey, für

dieselben ein allgemeines Gesetz auszusinden. Vorlanfig bemerkt er, die Meinung, dass die Intensität der magnetischen Krast sich zugleich mit der Inclination verändere, sey zuerst von den Verfassern der Instruktion für La Peyronse ausgesprochen worden, was ihnen sehr zur Ehre gereiche, da ein Mann wie Cavendish im Gegentheil behauptete, der Magnetismus der Erde sey an allen Punkten derselben von gleicher Intenfität, und diele Autorität noch dazu durch die damaligen Versuche unterstützt wurde. Er fügt hinzu, die erstere Meinung sey gegenwärtig, nach Bekanntwerdung der Beobachtungen des Hrn. von Humboldt, allgemein worden, der erste Versuch aber, eine Relation zwischen der Intensität und Inclination aufzustellen, habe Hr. Dr. Thomas Young im J. 1820 in den astronomischen und nautischen Sammlungen des Journals of the Royal Institution bekannt gemacht. Diesem Gesetze zusolge sollen, wenn T', T'', T''' u. s. w. die Dauer der Schwingungen einer Nadel im magnetischen Meridian bezeichnen, für Orte, wo die Sinus der Neigung respective durch &, \$", \$" ausgedruckt find, die Größen

$$\frac{2 T^{12}}{\sqrt{4-3 S^{12}}}, \sqrt{4-3 S^{112}}, \sqrt{\frac{2 T^{112}}{4-3 S^{112}}}$$

allemal einander gleich seyn, also auch gleich  $T^2$ , wenn damit das Quadrat der Zeit von Schwingungen im magnetischen Meridiane desjenigen Ortes bezeichnet wird, wo die Inclination Null ist. So wie indess dieses Gesetz unter andern auf die Annahme gegründet ist, dass sich die Neigung, entweder genau oder mit hinlänglicher Approximation, gemäs der Biot-

schen Hypothese, verändere, und diese Hypothese weit entfernt ist, überall mit der Erfahrung übereinzustimmen; so, bemerkt Hr. Sabine, stimmen auch die nach jener Formel berechneten Intensitäten keinesweges mit seinen Beobachtungen überein. Um dieses auf dem kürzesten Wege zu erweisen, berechnet Hr. Sabine aus den an jeder Station gemachten Neigungsbeobachtungen und aus den mit der Browne'schen Nadel gesundenen Zeiten der Schwingungen im magnetischen Meridian daselbst, diejenige Schwingungszeit, welche nach der genannten Formel für die Neigung = o Statt haben müste. Da sich hiedurch für die Schwingungszeit unter dem magnetischen Aequator verschiedene Werthe ergeben, so nimmt Hr. S. aus allen das Mittel, und gebraucht dasselbe, um mittelst der Formel und den beobachteten Neigungen, die Schwingungszeit an den einzelnen Stationen wiederum abzuleiten. Die Quadrate der auf diese Art bestimmten Schwingungszeiten, welche sich umgekehrt wie die relativen Intensitäten verhalten, sind in der folgenden Tafel mit den unmittelbar aus den Beobachtungen hervorgehenden Intenfitätsverhältnissen zusammengestellt; beide Reilien auf jenes arithmetische Mittel als Einheit bezogen, um einen direkten Vergleich anstellen zu können.

_ Stationen_	magnetische	Intensitäts	verhältniss	Differenz zwischen
\	Neigung	berechnet	beobachtet	Rechnung und Beobachtung
Neigung = o	00 01	7'2 = 1	61 <sup>2</sup> 3	f
St. Thomas	0 4	I	0,99	+0,01
Maranham	23 6	1,06	1,09	0,03
Sierra Leona	30 57	1,12	1,12	- 0,00
Trinidad '	39 3	1,19	1,33	- C,14
Jamaica	46 55	1,29	1,52'	<b>— 0,23</b>
Cayman	48 42	1,32	1,53	- 0,2 t
Havannah	5 <b>2</b> 3	1,37	1,62	- 0,25
London	70 3.5	1,72	1,54	+ 0,18
New York	73 0	1.79	1,88	<b>- 6,09</b>
Drontheim	74 42	1,82	1,52	+ 0,30
Hammersest	77 13	1,87	1,57	+ 0,30
Grönland	80 12	1,92	1,62	+ 0,30
Spitzb <b>erg</b> en	81 10,5	1,93	1,66	+ 0,27

Die Disserenzen zwischen den beobachteten und berechneten Intensitätsverhältnissen, welche diese Tafel zeigt, "bemerkt Hr. S.", sind größer, als das sie den wahrscheinlichen Beobachtungssehlern zugeschrieben werden können. Das Desicit in der Berechnung bei allen westindischen Stationen sowohl, wie der Ueberschuss derselben bei den nördlichen Stationen, ist z. B. so groß und systematisch, dass dadurch völlig die vorausgesetzte Relation zwischen der Intensität und Inclination widerlegt wird, so wie überhaupt eine jede andere Relation, die man über die correspondirende Veränderung dieser beiden Erscheinungen ausstellen möchte.

Hr. Sabine untersucht nun, ob aus der Annahme von zwei magnetischen Polon, die einander und dem

Mittelpunkt der Erde unendlich nahe liegen und auf alle Punkte an der Erdobersläche im umgekehrten Verhältnisse der Quadrate der Entfernungen wirken, ein Gesetz für die magnetische Intensität hervorgehe, welches mit den Beobachtungen übereinstimme. An einer solchen magnetischen Kugel würde die Intensität, in dem größten Kreise, der den magnetischen Aequator darstellt, ein Minimum seyn; an jedem Pole dieses Kreises hingegen würde ein Maximum derselben liegen. Wenn man alsdann einem ähnlichen Beweisgange folgt, wie er von den Mathematikern in Bezug auf die vorausgesetzten Veränderungen der Neigung angenommen worden ist, so findet sich "bemerkt Hr. S." dass die Kraft an dem Aequator sch zu der an den Polen verhalte, wie 1 zu 2, und, in allen zwischenliegenden Punkten wie V 1+3 cos2i, worunter i der Abstand dieser Punkte im Bogen größter Kreise (itinerary distance) von einem der beiden magnetischen Pole zu verstehen ist. Um dieses auf die Erdkugel anzuwenden, muss man zunächst den megnetischen Acquator bestimmen d. h. diejenigen Punkte aussuchen und mit einander verbinden, an denen die Intensität in Bezug auf alle übrigen Punkte ein Minimum ist. Leichter geschieht diels indels dadurch, dals man die Lage der Maxima der Intensität oder die Lage der magnetischen Pole bestimmt. Zu diesem Ende untersucht Hr. S. die Beobachtungen, welche auf den Reisen von 1818, 1819 und 20 angestellt wurden, und findet, dass des um der Intensität in der nördlichen Hemisphäre, genau oder sehr nahe unter 60° nördlicher Breite und 800 westl. Länge (oisenbar von Greenwich. P.) liegen mulle. Das so bestimute Maximum ist bei der

ferneren Prüfung der Hypothele zum Grunde gelegt. Hr. Sabine berechnet nun zunächst für alle früher genannte Beobachtungsorte den Abstand (itinerary distance) derselben von jenem Maximum und alsdann die Größe Vi+3 cos2i, welche der Voraussetzung nach direct den verschiedenen Intensitäten proportional seyn soll. Mit diesen berechneten Intensitäten sind die aus der Beobachtung abgeleiteten zusammengestellt. Da indes an den magnetischem Aequator selbst keine Beobachtungen gemacht waren, und die demselben correspondirende Intensität den übrigen als Einheit zum Grunde gelegt werden mulste, so wurde jene zuvor durch ein ähnliches Verfahren wie vorhin bestimmt. Es wurden nämlich für die an verschiedenen Orten mit einer und derselben Nadel gemachten Beobachtungen, die Größen Tv2 VI + 3 cos2 i/3  $T^{1/2}\sqrt{1+3\cos^2 i''}$ ,  $T^{1/2}\sqrt{1+3\cos^2 i'''}$ , u.f. w. berechnet, als die ihnen correspondirende Intensität am magnetisschen Aequator betrachtet, und auf das Mittel aus ihnen allen, die ganze Reilie der beobachteten Intensitäten bezogen. (T', T", T" find wie vorhin die beobachteten Schwingungszeiten, deren Quadrate fich um= gekehrt verhalten wie die Intensitäten. P.) Eine solehe Berechnung hat Hr. S. so wehl über die Schwingungen der Inclinationsnadel, als auch über die auf den magnetischen Meridian zurückgeführten Schwingung gen der 6 horizontalen Nadeln, angestellt, und die le aus der Beobachtung gefundenen Intensitätsverhalt. nisse zugleich mit dem arithmetischen Mitteln aus ihnen, neben den hypothetischen Intensitätsverhältnissen in der nachstehenden Tasel zusammengestellt. Raumersparung ist hier von den aus der Beobächtung

abgeleiteten Intenfitätsverhältnissen nur das Mittel beibehalten worden.

	Geogra	phifche	Berechn. Abstand v. nördl.	Intenfiti Mittel		zwichen Dinelenz
	Linge	Breite	Maxim. d. Inten- lität	aus den beob- achtet.	Be- rochn.	Beebach, und Be- rechnung
Magnetischer	1			1	]	l
Aequator			<u>.</u>	İ		<u>_</u>
St. Thomas	0°,5 N	6°,75 0		1,045	1,005	+ 0,04
Ascension	8ª, S	14,5 W	85 8	1,02	10,1	十 001
Babia _	13° -	38.5 -	<b>80 16</b>	1,02	1,04	- 0,02
Sierra Leoda	80,5N	13,5	71 2	1,19	1,15	+ 0,04
Maranham	1 2°,5S	44.0 -	68 31	1,16	1,18	- 0,02
Gambia	13,5 N	16,75 -	65 7	1,28	1,24	+ 0,04
Porto Praya	15 -	23,5 -	60 48	1.33	1,31	十 o,c2
Teneriffa	28.5 -	16,25 -	52 36	1,49	1,45	<b>-</b> 0,04
Trinidad	10,5 -	61,5 -	51 23	1.39	1.47	<b>— 0,08</b>
Madeira	32,5 -	17	48 5 <sup>2</sup>	1,55	1,52	十 0,03
London	151.5 -	• •	42 57	1,62	1.62	0,00
Jamaica	18 -	77 -	42 3	1,62	1,63	- DOE
Cayman	19,25 -	12.22	40 43	1,63	1,65	- 0,02
Droutheim	63,5 -	10 0	39 14	1,64	1,67	- 0,03
Hammerfest	70.5		39 T	1,69	1,68	+ OLOI
Havannah	23 -	82,5 W	36 53	1,72	1,71	+ o,ci
Spitzbergen	80 -	111,5 0	31 46	1,78	1,78	0,00
Gréeland	74-5 -	19 W	26 9	1,75	1.85	- 0,10
Neu-York	40,5 -	74 -	19 40	1,99	1,91	十 0,06

Die nachstehende Tasel enthält eine ähnliche Berechtung über die von Hrn. Sabine ausseinen beiden früher ren Reisen gemachten Beobachtungen. Die Kolumne, worin im Original die Dauer von 10 Schwingungen ausgeschiert wird, ist hier weggelassen, da man diese Angaben aus den vorhin gegebenen Taseln entnehmen kannt. Die mit \* bezeichneten Beobachtungen wurden aus dem Eise gemacht und die mit \* bezeichnete auf einem Eise gemacht und die mit \* bezeichnete auf einem Eise gemacht un

, , ,	nördl.		Berechn. Abstand	Intensits	itsver h	Differenz
<b>*</b>	Breite	westl. Länge	v. nördl. Max. d. Intensit.	Beoba achteta	Be- rechn.	zwischen Beob.und Berechn.
Mag. Asquat.			80p 01	,	1	<u> </u>
London	51431	0° 8′	42° 57	ì,62	1,62	6,00
Shetland	60 9	I 12'	37 I'	1,70	1,70	0,00
Davissrasse	68 22	54 b	13 53	1,94*	1,95	- 0,0I
Hasen Insel	70 26	55,0	14 36	1.04	1,95	- 0,01
Davistrasse	70,35	67.0	11 50	1,98**	1397	+ 0,01
Baffins - Bay	75 5	<b>50 30</b>	16 17	1,90*	1,94	- 0,04
Baffins - Bay	75 51	<b>63</b> 0	16 56	1,92*	1.94	- 0,02
Bassins - Bay	76 8	78 21	16 8	1,98*	1,94	+ 0.04
Bassins - Bay	76 45	76, 0	16, 49	1.99*	1,94	+ 0,05
1819 - 1820						
London	žt 31	O g,	42 57	1,63	1,62	ó,ot
Davisstrasse	64 0	61 50	9 22	1,98*	1,98	0,00
Possion-Bay	73 31	77 22	14 20	1,95	1,96	- 0,01
Regents Bucht	72 45	8941	13 17	1,96	1,96	0,00
B.Martin'sInf.	75 10	103 44	17 22	1 93	1,93	0,00
Melville's laf.	74 27	111 42	18 30	1,92	1,92	0,00
Winterhafen	, , , , ,	110 48	18 30	1,90	1,92	÷ 0,02

Wenn man die Differenzen zwischen der Rechhung und Beobachtung in der letzten Kolumne der beiden vorhergehenden Tafeln beträchtet, und erwägt, wie viele Fehler hier möglich find, so kann ,, sagt Hr. S." die Uebereinstimmung dieser Beobachtungen mit dem für sie aufgestellten allgemeinen Gesetze nicht anders als überraschend seyn. Am grössten find die Differenzen zu Trinidad, Grönland und Neu-York, und zwar liegt bei den beiden ersten Stationen der Ueberschuss auf Seite der Rechnung, bei der letzten aber auf Seite der Beobachtung. Hr. S. bemerkt in Bezug auf Trinidad, dals hier partielle und zufäle lige Attractionen gewirkt haben müssen, weil die zu beiden Seiten anliegenden Stationen Maranham und Jamaica keine solche Abweichungen zeigen, und weik es vor allem zu Trinidad die horizontalen Nadeln seyen deren Schwingungen fich abweichend verhalten; auf diese könne auch eine locale Attraction mehr wie auf die Neigungsnadel Einflus haben, da sie nur durch einen Theil der regelmässigen Wirkung des Erdmagnetismus afficirt werden. In Grönland und Neu-York lagen zwar die Standorte entfernt von allen Gebäuden und entsprachen in sofern ihrem Zweck vollkommen; allein in Grönland war der Boden ganz mit Eisen imprägnirt, und in Neu-York war das VVetter zur Zeit der Beobachtung auserordentlich kalt und es fiel Schnee, so dass die Neigungs-Beobachtung mit der Mayer'schen Nadel nicht wiederholt werden konnte wie an andern Orten; deshalb ist auch die Intensitätsbestimmung mittelst der horizontalen Nadeln nicht ganz zuverläßig, und es kann nur die mit der Neigungsnadel gemachte berücklichtigt werden (das mit der Neigungsnadel gefundene Intensitätsverhältnils beträgt 1,96, das Mittel aus den mit den horizontalen Nadeln gefundenen: 2,03.).

Von den Beobachtungen im J. 1818, in der zweiten Tafel, bemerkt Hr. S., stimmen die 1te, ate und
4te, welche auf dem Lande gemacht wurden, vollkommen mit der Theorie, eben so die 5te, die auf einem
Eisberge von auseerordentlicher Größe angestellt ward,
auf welchem Hr. S. den größten Theil des Tages verweilte, während das Schiff in Entsernung unter Segel
war. Die übrigen Beobachtungen auf dem Eise wurden gelegentlich gemacht, wenn das Schiff durch Wind
und Wetter in seinem Lause gehindert war; sie können, nach Hrn. S. gelitten haben theils durch die Nähe
des am Eise ankernden Schiffes, theile durch die
Schwankungen in die das Eis durch den Stose der VVel-

len versetzt wurde, theils aber auch, wenn es ein Eisseld war, auf welchem man beobachtete, durch die drehende Bewegung des Ganzen, die nur am Ende der Beobachtung zu bemerken war, und oft mehrere Grade im Azimuthe betrug. Die Beobachtungen im J. 1819 und 20 sind unter viel günstigeren Umständen angestellt, und stimmen daher auch besser mit der Rechnung.

Bei einem Rückblick auf die hier mitgetheilten Versuche, scheint es demnach "sagt Hr. S." dass, wenn die Erde als eine magnetische Kugel betrachtet wird, versehen mit Polen, die denen in einer Eisenkugel durch Vertheilung erzeugten analog find; ferner angenommen wird, dass der Pol der nördlichen Hemisphäre ums Jahr 1822 in 60° nördl. Breite und 80° (oder genauer 78°) westl. Lange gelegen habe, und dass die Kraft von dem Aequator ab, nach diesem Pole hin, in dem Verlialtnis:  $\sqrt{1+3\cos^2 i}$  zunehme, — aledann die Intensitätsverhältnisse, welche an drei und dreissig über ein Viertel der Oberstäche einer Halbkugel vertheilten Stationen wirklich beobachtet wurden, so genau mit jenem Geletze übereinstimmen, dals man die Abweichungen vernünftiger Weise nur den unvermeidlichen Beobachtungsfehlern zuschreiben könne.

Um dieses noch mehr zu erläutern, hat Hr. S., in Bezug auf den unter 60° nördl. Breite und 80° westl. Länge (Greenwich) liegend angenommenen Magnetpol, eine genaue Polarprojection der Länder in der nördlichen Hemisphäre entworsen, und darauf in zweckmäseigen Intervallen die Linien von gleicher Intensität des Magnetienus eingetragen; Linien, welche nach der vorausgesetzten: Hypothese Parallelkreise sind, und, wie man aus dem Vorhergehenden gesehen hat.

sich anch als solche aus den Beobachtungen des Hrn. S. ergeben. Fig. 13 Tas. III. giebt in verkleinertem Maassstabe die Karte des Originales wieder, und wird ohne weitere Beschreibung verständlich seyn; sie entz hält zugleich alle Beobachtungsstationen.

Das hier Mitgetheilte schließet meines Erachtens das VVelentliche dieler Unterluchung ein. Was nun folgt, enthält den Wunsch, die luier angenommene Hye pothese durch Intensitätsbestimmungen auf der südl, Halbkugel der Erde geprüpft zu sehen; die Vermuthung, dals eine periodische Veränderung in der Intensität vorhanden sey (die schon durch die Beobachtungen des Hrn. Prof. Hansteen, wenn auch nicht völlig erwiesen, doch wenigstens sehr wahrscheinlich gemacht worden ist) und dass die Ursachen derselben, entweder in einer Ortsveränderung der Magnetpole, oder in einem Wechsel der absoluten Kraft des Erdmagnetismus begründet seyen; endlich eine Nachweifung über mehrere Fehler in den vom Dr. Young im Journal of Sc. Vol. IX. p. 375 mitgetheilten Tafeln, und die wiederholte Bemerkung, dass die Größe der horizontalen Kraft nicht bloß durch eine Funktion der Neigung allein ausgedrückt werden könne, wie es von jenem verlucht worden ist. Zuletzt schlieset Hr.S. mit der Bemerkung, es sey für die Schiffahrt ein glücklicher Umstand, dass die Größe der Neigung nicht immer mit der Intensität der magnetischen Kraft parallel laufe, und dass sich die stärksten Neigungen in beiden Hemisphären auf Gegenden beschränken, welche man wegen anderer natürlicher Hindernisse selten befahre. Wenn z. B. in Westindien, auf dem gewähnlichen Rückwege von da, lange dem Laufe des Golphstaaten und der Brittischen Besitzungen in Nord-Amerika, die Neigung der Intensität entspräche, so würden die daraus hervorgehenden Unregelmäsigkeiten in der Richtung der Kompassnadel, sehr beschwerlich fallen, während sie jetzt bei der Schiffsahrt in einer so ausgedehnten, und so stark besuchten Gegend des Oceans in praktischer Hinsicht nur von sehr geringem Belange sind.

Beobachtungen über die täglichen Oscillationen der horizontalen Magnetnadel zu Hammerfest und Spitzbergen.

Die wenigen Beobachtungen über die täglichen Oscillationen der Magnetnadel, welche Zeit und Gelegenheit zu machen erlaubten, find hier in der Hoffnung mitgetheilt, dass sie wegen der Lage der Beobachtungsorte, und wie Hr. S. hinzufügt, wegen der Sorgfalt, welche auf sie verwandt wurde, denjenigen Personen einen Dienst erweisen werden, die sich mit Erforschung der Natur und Ursache dieses Phänomens beschäftigen.

Die Beobachtungen wurden mit einem sehr vollständigen und tresslichem Apparate gemacht, der von
Dollond gearbeitet ist, und Hrn. Browne gehört. Die
Magnetnadel hängt darin an einem Seidensaden von
mehreren Zollen Länge; derselbe geht über eine Rolle
und ist am andern Ende mit Gewichten verselnen, um
entweder das ganze Gewicht der Nadel oder einen Theil
desselben zu contrebalanciren, so dass die Nadel von dem
Stiste, auf welchem sie sonst ruht, entweder gar nicht oder
nur zum Theil getragen wird. Der graduirte Kreis hält
7 Zoll im Durchmesser, und seine unmittelbare Theilung

geht bis zu 10 Minuten. Durch Mikrometersäden im Gesichtsfelde zweier zusammengesetzten Mikroskope, von denen eines am Nordende der Nadel, das andere am Südende derselben besestigt ist, können jene bis zu einzelnen Sekunden getheilt werden. Die nöthigen Ajustirungen bestehen darin, dass der Kreis horizontal liege, dass der Faden, wenn er die Nadel trägt, frei von Tension sey, und dass die Mikrometerfäden, wenn sie auf Null stellen, mit der nächsten Hauptabtheilung zusammenfallen. Der ganze Apparat erfordert eine isolirte und sehr feste Aufstellung, so wie große Vorsicht, wenn man sich ihm nähert und die Schrauben berührt. Durch ein rundes Zelt von Leinewand, an welchem die Holzarbeit mit Kupfer beschlagen war, wurde der Apparat vor dem Wetter geschützt, und für das Zelt waren solche Orte ausgesucht, dass die Nadel nicht durch zufällige Besucher gestört werden konnte. Ea, wurden beide Enden der Nadel beobachtet, doch nur die Bewegungen des Nordendes aufgezeichnet, da die des Südendes mit denselben correspondirten, indem das Gegenwicht geringer war als das Gewicht der Na-Die Hauptabtheilung, mit welcher das Mikrometer coïncidirte, wenn dasselbe auf Null stand, lag im Westen des Nordendes der Nadel, sowohl zu Hammerfest als zu Spitzbergen; die größeren Zahlen des Tagebuchs bezeichnen also eine Oscillation nach Osten, und die kleineren Zahlen eine Oscillation nach We-Die folgenden Tafeln enthalten die Beobachtungen,

Tigliche Oscillasion der horizontalen Magnetnadel zu Hammerfest, im Juni 1823- Wördt. Breite = 70°40'. Inclination = 77°13' N. Declination = 11°26' W.

befand fich in völliger Ruhe, als Hr. S. mit der gewöhnlichen Vorficht die Beobachtung Morgen um 104 Uhr befand fich die Nadel in ihrer gewöhnlichen Lage. Diele Beabenkung der Nadel, von mehr als 12 Minuten nach Often, bemerkt Hr. S., muss durch der Natur entstanden seyn. Keiner hatte sich seit der vorhorgenden Besbachtung der orelmisige wahrend der zehn Tage, ift zu dem Mittel nicht benutzt.

ڻ H

III. Tagliche Oecillationen der horizontalen Magnetnadel zu Spitzbergen, im Juli 1823. = 79° 50'. Inclination = 80° 10' N. Declination = 25° 12 W. Nordl. Bro

6 37 I: 4. 7 57 O 16 8ftl 9 3. I 22 10 40 I 59 10 54 2 I3.	10 20			C	1			•	
40 57 1 1 22 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5 1 5	7 . 7	•		×	10 15	11 30		J-1	4
6 37 I 4. 7 57 0 16 8ftl.	- > 12	10 15	10 30	10 37	:	10 46		w	_
6 37 I 4. 7 57 O 16 8ftl.	•	•	•	_	•	9 34		8 50	-
6 37 1 4	•	<u>%</u>	٤ .	•	% O	. 8 50		w	Mittacht.
	6.53	0 20	6 14		6 30	6 33		•	101
K 20 2 21 .	•	5 44	•		4 35	•		•	9
4 56 2 45	•	5 27	•		3 40	5 7		•	74 -
_	5 31	4 53	4 54.	53:	5.43	5	oc ni	•	6
5.23 2 18	5 42	OQ OQ	•		0 30	30		•	44
541 20	•	5 12	一5.4		0 30	0 20		•	w
5 53 1 48 -	•	5 48	6 30	0 25	•	0		•	
	7 58	O Šė	•		7 35	0		•	Bittag
8 3. 0 22	•	•	7 28		8	7 to		•	Ict -
	ە ئ	•	•			8 50		•	9
10 13 2 32 -	•	•	•		•	10 20		•	74 -
, 10' 28, 2' 42" öftl.	•	•	•	10' 15"	•	10' 20"		•	6 M.
ren Stelle.		-					-	  -	
Nadel:   feiner mittle-	11.	5	•	<b>*</b>	~!	Ġ.	۷ <u>۱</u>	<b>+</b>	Stunde
Stelle der der Nadel von	•			•		,		Juli	
Mittlere d. Nordendes	.73								
Abweichung				•	<del></del>				<i>;</i>

\*), Um. 7. Uhr. Morgens eine Sonnenfinsternifs..

Zusatz Es kann der Aufmerksamkeit des Lesers gewist picht entgangen seyn, dass Hr. Sabine sich in einigen Stücken merke lich von dem entfernt, was wir bisher über den Erdmagnetismus zu wissen glauben. Denn abgesehen davon, dass Hr. S. nur zwei Magnetpole auf der Erde annimmt, giebt derselbe auch dem nordamerikanischen Pol eine Lage, die von der durch Hrp. Prof. Hanfeen (Ann. IV. 277) bestimmten sehr beträchtlich abweicht und überdiess betrachtet er den magnetischen Aequator, von dem wir wissen, dass er eine sehr unregelmässige, den geographischen Aequator viermal durchschneidende Linie darstellt, nur als einen größten Kreis der Erdkugel. Diese Abweichung erklärt sich zum Theil dadurch, wenn man, was nicht unwichtig ist, bemerkt, dass Hr. S. unter magnetischem Pol und Aequator etwas ganz anderes versteht, wie sonst die Physiker. Hr S. bezieht nämlich beide auf die Intensität der Krast und begreift daher unter Pol einen Punkt an der Erdoberfläche, wo jene ein Maximum, und unter Aequator eine Linie daselbst, wo jene ein Minimum ist. Da es nun keinesweges durch die bishetigen Beobachtungen erwiesen ist, dass das Maximum der Intensität mit einer senkrechten, und das Minimum derselben mit einer horizontalen Richtung der magnetischen Kraft zusammensallt, so ist es auch glaublich, dass die Resultate des Hrn. S. zum Theil aus diesem Grunde von den früheren Bestimmungen ab-Ob übrigens der Intensitätsäquator wirklich von dem Inclinationsäquator verschieden ist, und ob der erstere einen größe ten Kreis darstellt, auf dem, wie Hr.S. stillschweigend vorauszusetzen scheint, die Intensität überall eine gleiche Größe habe, das kann wohl nur durch eine ausgedehntere Reihe von Begbachtungen entschieden werden. Die hier mitgetheilten Intensitätsbegbachtung gen, da sie von einem so ausgezeichneten Beobachter, wie Hrn, Sabine, herrühren, behalten gewiss immer ihren Werth; aber verschwiegen darf es wohl nicht werden, dass die obigen Resultate, so wie die ähnlichen aller früheren Untersuchungen eine bedeutende Unsicherheit einschließen, dadurch, dass vernachlässigt wurde, auf die Temperatur der schwingenden Magnetnadel Rücksicht zu neh: men. Der Einfluss geringer Temperaturänderungen auf die Wirksamkeit einer Magnetnadel ist nicht neu. Schon Hr. B. Saussure und Coulomb kannten denselben, und namentlich fand der erftere

mittellt seines Magnetometers, dass ein Magnetstab an Krast verliert, wenn die Temperatur steigt, so wie, dass er an jener gewinnt, wenn diese abnimmt, und dass schon ein Temperaturunterschied von einem halben Grad der Reaumur'schen Scale auf diese Art bemerklich gemacht wird (Gehlers Wörtb. V. 615). Diese Beobachtungen find späterhin nicht beachtet worden; vor Kurzem aber haben die Hrn. Christle und Kupffer (ersterer in den Phil. Transact. für 1825 pt. If., letzterer in den Ann. de Chem. et Phys. XXX. 113 und Kastner's Arch. VI. 185) durch gleichzeitige Versuche abermals gezeigt, dass die Dauer der Schwingungen einer Magnetnadel sehr beträchtlich durch Temperaturverschiedenheiten modificirt wird und wahrscheinlich nur periodisch, wenn die Wärmeänderungen gering sind. Für Untersuchungen über die Intensität des Erdmagnetismus geht daraus die Nothwendigkeit hervor, dass man bei den Beobachtungen genau die Temperatur der Magnetuadel aufzeichne, und fie auf eine Normaltemperatur reducire, mittelst einer Correctionstafel, die man am Besten für jede Nadel besonders, nach deren Schwingungen bei den in Lust vorkommenden Temperaturen entworsen hat. Prof. Hansteen, dem die Veränderlichkeit in der Dauer der Schwingungen einer Magnetnadel nicht entgangen war, aber glaubte, die Urfache dazu blos in der wechselnden Intensität des Erdmaguetismus suchen zu müssen, hat sich einer Correction nach Tagesund Jahreszeit bedient, durch welche auch die Resultate gewiss bei weitem genauer geworden find, als sie ohne dieselbe geblieben feyn würden. Es ist aber leicht zu erachten, dass diese Correction, zufolge der neueren Erfahrungen, nicht ganz ausreicht, und daß über alle mit der Intensität des Erdmagnetismus zusammenhängenden Erscheinungen nur erft dann mit Sicherheit entschieden werden kann, wenn die Refultate der Beobachtung von dem Einflusa des Warme befreit anzunehmen find. (P.)

## XV.

Ueber die Wirkung gewisser ätherischer Oele auf die Lösung des Phosphors in setten Oelen;

VOD

### A. WALCKER.

Das Leuchten der Auflölung des Phosphors in fetten, Oelen (Mohnöl wandte ich an) wird durch Hinzufügung gewisser Oele augenblicklich zerstört, selbst wenn diese nur 30 und segar nur 30 der Phosphoraussölung betragen. Diese Oele find: das rectificirte Terpentinund Bernsteinöl, das Rosmarin-, Bergamott- und Citronenöl (Ol. de Cedro), das Camillenöl der Pharmacop. boruss. (dem bekanntlich etwas Citronenöl hinzugefügt ist), das Oel der Angelikenwurzel, der Wachholderbeeren, des Peterfiliensamens und der Muscatnuls, so wie das Oel, welches bei trockner De-Stillation der Braunkohle und nachheriger Rectification des Destillates gewonnen wird. Vom Anis-, Cajeput-, Lavendel-, Rauten-, Sassafras-, Rainfarren-, Cascarillen -, Pfeffermünz -, Pomeranzenblüth -, Fenchel-, Baldrian-, Sadebaum- und Kirschlorbeeröl, so wie vom Copaivaebalsam, dem Oel der bittern Mandeln und dem aus der Rinde des Prunus padus, mus man der Phosphorauslösung j und selbst noch mehr hinzusügen, um das Leuchten derselben zu zerstören. Das Nelkenöl, das Zimmtcassienöl, das rectificirte Steinöl, der peruvianische Balsam und der Kampher heben das Leuchten der Phosphorlösung

micht auf, sondern schwächen es nur in dem Grade, als sie die Lösung verdünnen. Es ist auffallend, dass selbst ranchende Salpetersäure, tropsenweise bis zu dem Phosphoröle hinzugefügt, das Leuchten desselbem nicht so plötzlich aufzuheben vermag, wie die genannten Oele. Um das Leuchten des Phosphoröls am deutlichsten zu erkennen, muß man dasselbe in einer davon bis etwa zum Viertel erfüllten Flasche umschütteln und durch Oessnen derselben frische Lust hinzeinlassen, wenn durch Absorption des Sauerstosses das Leuchten aufgehört hat. Die vorhin genannten ätherischen Oele waren von bester Qualität und die meissten derselben von mir selbst destillirt.

Bei Wiederholung der von Tuchen (dellen kurze Uebersicht der wichtigsten Reagentien n. I. w. S. 56) angegebenen Versuche über das Verhalten mehrerer ätherischen Oele gegen Jod fand ich, das Wachholderbeer-, Sadebaum-, Rosmarin-, Lavendel-, Citronen- (de Codro) und rectificittes Terpentinol sich mit Jod unter explosiver Verslüchtigung dellelben erhitzten, während dies beim Zimmet-, Nelken- und Sassafrasol nicht der Fall war.

Noch stehe hier die Bemerkung, dass Elligsaure, die ätherische Oele ausgelöst enthält, das Silberoxyd und Quecksilberoxyd reducirt, wehn sie mit den salpetersauren Lösungen derselben bis zum Sieden erhitzt wird. Die Reduction erfolgt aber nicht so angenblicklich, wie es bei der Ameisensaure der Fall ist. Es bedarf daher wohl Him. Goebel's Angabe, dass der Liquor pyro-tartaricus Ameisensaure enthalte, noch einer weiteren Bestätigung.

# XVI.

Der Thermometrograph der Sternwarte zu Halle;

Y.O M

## Observator Dr. Wincklers

-

Im 8ten Stück des vorigen Jahrganges dieser Annalen, S. 384, sagt Hr. Hällström hinsichtlich meiner Lustwarme - Beobachtungen, als er dieselben bei seiner "Bestimmung der mittleren Wärme den Lust" mit in Rechnung nahm: ad 3, "dass die Beobachtungen des Maximums nicht immer gebräncht worden seyen, weil sie, zu größ gegen die übrigen, eine solche Abweichung von dem Gesetz der Stetigkeit zeigten, dass es sehr wahrscheinlich sey, die Thermometer für das Maximum seyen sehlerhaft oder das Local leide etwas von direct auffallendem Sonnenlicht."

Wenn ich auch gegen die Benutzung dieser Besobachtungen nichts einzuwenden habe, so wird doch der gelehrte Hr. Versasser jener Abhandlung, in Betreff der ihm sehr wahrscheinlichen Fehlerhaftigkeit meister Beobachtungen, mir erlauben, das ich, um dem Publikum und ihm einem richtigen Gesichtspunkt zur Beurtheilung dieser Wahrscheinlichkeit zu geben, meisten Thermometrographen, die Ausstellung desselben und die Weise, wie er beobachtet wird, gegenwärtig beschreibe.

Das Instrument. In einem 10" langen und 3" beritent Rahmen von geschwärztem Eisen, dessen Dicke 2",5 im Quadrat beträgt, liegen, in der Mitte, dicht nebeneine

ander, zwei Thermometer, das eine mit Queckfilber, das andere mit Weingeist gefüllt, so, dass ihre Kugeln von einander abgekehrt stehen, oder dass die Kugel des einen neben der Spitze des andern sich besindet. Vom Eisen des Rahmene steht jede 1",25 ab. Zu jedem Thermometer, das nur an den Enden sest, daher in seiner Länge srei ist, ist seine Skale, von Glas, so eingelegt, dass ihre Oberstäche, welche die Theilung trägt, zur Vermeidung der Parallaxe, mit der Axe der Röhre in einer Ebene liegt.

Die Theilung selbst ist mit Diamant eingeschnitten, scharf und nett; die Länge eines Grades des Quecksilber-Thermometers beträgt, bei einem Kugeldurchmesser von 5",5, nahe 1"; die des Weingeist-Thermometers aber, dessen Kugel 8" Durchmesser hat, 2",25. (Alle Maasse, die ich angebe, sind altsranzösische.)

Zum Queckfilber-Thermometer wurde ein Rohr gebraucht, das bei Prüfung ganz kalibrisch war, und seine Grade reichen bis etwas über den Siedepunkt des destillirten VVassers, der im Biot'schen Siedegestisse bestimmt wurde, als das Barometer gerade auf 28" stand.

Das Weingeist-Thermometer wurde nach diesem Quecksilbet-Therm. graduirt, indem beide, letzteres mit seiner Skale, in Wasser gestellt wurden, was man sehr langsam erwärmte und eben so langsam wieder erkalten lies. Von 5 zu 5 Graden wurde der Stand des Weingeistes auf der Röhre mit aufgelöstem Siegellack durch einen seinen Haarpinsel bemerkt, indem bis nahe unter dem bezeichneten Punkt stess die beiden thermometrischen Flüssigkeiten in Wasser eingetaucht blie-

ben. Zwischen beiden, beim Erwärmen und Erkalten, bemerkten Ständen des Weingeists wurde das Mittel genommen und dann die zwischenliegenden Grade proportional interpolirt.

ŀb

ı İs

1

:1

Es folgt hieraus: dass diese beiden Thermometer möglichst harmoniren.

In das Queckfilber-Therm. kam dann eine feine, blau angelaufene Stahlnadel, und in das mit Weingeist gefüllte, dessen Röhre weiter ist, wurde in den VVeingeist selbst ein an der Lampe dünn ausgezogener, hohler Faden blauen Glases gebracht, dessen Endöffnungen mit kleinen Knöpschen sich schließen.

Ich selbst versertigte, die Metallarbeiten ausgenommen, den Thermometrographen, und theilte seine Skalen auf einer, wie ich glaube, recht guten Theilmaschine, die mir eigen ist und die eine proportionale
Zwischenlegung der Grade, beim Weingeist-Therm.,
genau gestattet.

Aufstellung. Die hiefige Sternwarte liegt im botanischen Garten auf dessen höchster Stelle, und hat eine nach N, VV und O ganz freie Aussicht; nach SO hin ist sie durch die Stadt beschränkt, doch sieht die Sternwarte meist über dieselbe hinweg und liegt jedensalle weit genug von ihr ab, als das ihre Nähe irgend Einsluse haben könnte.

Sie hat nach jeder der 4 Kardinalgegenden hin einem Balkon, 6' lang 3' breit von Stein, zu denen Glasthüren aus dem Beobachtungssaale führen. Vor dem nach N hängt, 1 Fus vom Fenker ab, an einem Eisenstabe drehbar und mit einer Druckschraube sestzu-

stellen, der Thermometrograph, das freie Thermometer und das Hygrometer, nach Riche'scher Bauart, mit 8 Haaren. Das freie Thermometer hat, bei einer Kugel von 4",5 Durchmesser an einem genau kalibrischen Rohre, Grade von 2",5 Länge, deren jeden ich, um o,1 unmittelbar ablesen zu können, in 5tel theilte, wiederum mit Diamant auf starkes Spiegelglas, dessen Theilungsoberstäche gleichfalls in der Axe der Röhre steht. Der Balkon hat 32' Abstand vom Boden des Gartens und die Instrumente hängen 5' über seiner Oberstäche.

Zwischen dem Thermometrograph und der Sonne befindet sich also die ganze Masse der Sternwarte mit starken Mauern und 30' Durchmesser des Becks, das sie innen bildet; 20' liegt ihr Dach höher als der Balkon.

Der N-Seite gegenüber find keine Gegenstände, als in der Ferne Obstbäume; rechts stehen, 20 Schritt von ihr ab, einige Tannen und links ein Kastanienbaum, deren Wipsel aber alle, besonders die der Obstbäume, das Niveau des Balkons bei weitem nicht erreichen.

Es fällt also weder directes Sonnenlicht auf, noch wird dasselbe etwa reflectirt.

Beobachtung. Morgens 8 Uhr wird der Thermometrograph gestellt: derselbe wird senkrecht gedreht und sogleich sinkt die Stahlnadel auf das Quecksilber, die Glasmarke auf die innere Oberstäche des Weingeistes. Wiederum horizontal gedreht wird das Instrument der Einwirkung der Lusttemperatur überlassen.

Während die Wärme des Tages das Queckfilber ausdehnt, schiebt diess die Nadel vor sich her und OH

, m

: Ki

ibn

1

y

वि

ď,

lässt sie liegen, wenn es sich, indem es kälter wird, wieder zusammenzieht. Die Kälte der Nacht, oder vielmehr des Morgens, zieht den VVeingeist zusammen und dessen Oberstäche nimmt, wegen der Adhäfion zur Röhrenwand, die Glasmarke mit nach der Kugel hin zurück, und diese bleibt, wenn der VVeingeist wärmer wird und mithin dessen Oberstäche wieder vorgehet, an ihrer Stelle.

Das Ende der Stahlnadel zeigt das Maximum und der Anfang der Glasmarke das Minimum der VVarme an, die in den 24 Stunden Statt haben, von früh 8 bis wieder früh 8 Uhr, wo ich durch das Fenster die Grade ablese, die wie die Enden der Marken gegen den lichten Himmel hin sehr deutlich sich zeigen.

Diese Ablesungen notire ich sogleich im Tagebuche und gehe dann auf den Balkon hinaus, um den Thermometrograph von neuem zu stellen.

Das Instrument ist zu einfach, um in dessen Construction Fehler zu vermuthen, es liegt zu klar vor dem Auge, um nicht sogleich jeden Zufall, der ihm etwa begegnete, beim Vergleich mit dem freien Thermometer, der sleisig geschiehet, zu entdecken, und ist zu leicht zu behandeln und zu beobachten, um fehlen zu können.

Construction, Ausstellung und Beobachtung ist daher wie man sie nur wünschen kann, und ich überlasse jetzt Herrn Hällström, ohne VVeiteres auf seine Vermuthung zu entgegnen, etwanige Fehler gegen das Resultat seiner Formel, in dieser selbst, nicht in meinen Beobachtungen zu suchen. Zuviel Arbeit und zuviel Sorgfalt, bemerke ich schlieselich noch, wende ich auf meine Beobachtungen, als dass ich nicht die Instrumente, mit denen ich sie anstelle, und die ich glaube beurtheilen zu können, genau geprüft und ganz dem jetzigen Zustande der Wissenschaft angepaset hätte.

Sicher darf ich hoffen, dass diejenigen Herren Gelehrten, die die hiesige Sternwarte besuchten und denen ich meine Instrumente vorzuzeigen die Ehre hatte, mir dies bezeugen werden.

# ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, ZWEITES STÜCK.

Ì.

Ueber die magnetische Polarisation der Metalle und Erze durch Temperatur-Differenz;

ton

Dr. T. J. SEEBECK: (Fortsetzung.)

33. Die Stärke der magnetischen Polarisation in den zweigliedrigen metallischen Ketten, ist, bei gleicher Vollkommenheit der Verbindung und bei gleicher Temperaturdifferenz, dennoch beträchtlich verschieden. Die stärkste Polarität erlangen Ketten von Wiemuth und Antimon, nachstdem manche andere Metalle von den entgegengesetzten Enden der magnetischen Reihe. wie z. B. Zink mit Wismuth; Nickel mit, Antimon; Platina 1. mit Antimon u. f. w. Ein Metall nahe aus der Mitte der Reihe, z. B. Kupfer 2: giebt mit einem über oder unter ihm stehenden Metalle eine Wirkung, die um so stärker ist, als letzteres mehr dem Ende nahe steht und umgekehrt. Ueberhaupt ist die Wirkung der in der Reihe einander nahe stehenden Metalle schwach; z. B. die von Palladium mit Platis nd; von Blei mit Zinn u. f. w.

Annal, d. Physk, B. 82, St. 2, J, 1816, St. 2;

Hienaclı könnte man glauben, dass unsere magnetische Reihe der Metalle zugleich eine magnetische Spannungsreihe sey, in welcher die Metalle sich nach der Stärke der magnetischen Spannung geordnet hätten, und dass für diese Reihe ein ähnliches Gesetz gelte, wie das Gesetz Volta's für die elektrische Spannungsreihe, dem zufolge, unter übrigens gleichen Bedingungen, die magnetische Spannung der verbundenen äußersten beiden Glieder der Reihe gleich wäre der Summe der magnetischen Spannungen der mit ilmen und mit einander, der Reilze nach, verbundenen Zwischen - Glieder. Der Aufstellung eines solchen Gesetzes widersprechen aber manche Thatsachen. Es giebt Ketten von zwei einander nahe stehenden Metallen, die eine starke Wirkung haben, und andere von weit auseinander stellenden Metallen, deren Wirkung schwach ist. So z. B. wirkt Tellur mit Wismuth und mehreren Metallen schwächer als Antimon, mit Silber aber stärker als mit den meisten über Silber stehenden Metallen. Antimon wirkt mit Kupfer 2, ja selbsi mit Cadmium stärker als mit Quecksilber. Arsenik wirkt mit Gold 1 schwächer als mit Kupfer 2 oder mit Zink, u. s. w.

34. Die magnetische Polarisation von Ketten, welche aus mehreren einzelnen Gliedern oder mehreren Gliederpaaren zusammengesetzt sind, wird eben sowohl durch die Ordnung der Metalle in der magnetischen Reihe bestimmt, als die der zweigliedrigen Ketten. Sind drei Metalle mit einander verbunden, so verhalten sich immer zwei Berührungspunkte in polarisirender Action einander gleich, und dem dritten (worin sich die äusseren Metalle berühren) ent-

gegengesetzt. Wird z. B. der Berührungspunkt & (Fig. 8) allein erwarmt, so weicht die Nadel na westlich ab. Der n Pol der Kette liegt also im Westen. Werden aber a und b erwärmt, so ist die Declination öftlich, und der n Pol der Kette liegt in Uften. Dieles entspricht vollkommen der magnetischen Polarilation der beiden Metalle Wismuth und Antimon in den zweigliedrigen Ketten mit Kupfer. Denn wenn der Kupferstreisen mit dem Antimon bei c in unmittelbare Berührung gebracht und a erwärmt wäre, oder wenn derselbe bei e mit Wismuth in Berührung gebracht und b erwärmt wäre, würde die Declination gleichfalls öftlich seyn. Werden in dreigliedrigen Ketten, wie ABK (Fig. 8) die Berührungspunkte a und b gleichzeitig erwarmt, so ist die Polarität stärker, als wenn bloss einer von ihnen erwärmt wird, was eine nothwendige Folge der vergrößerten Temperaturdifferenz ist, zwischen e und den Punkten a und b.

Viergliedrige Ketten können entweder aus zwei gleichen Paaren verschiedener Metalle bestehen, wie z. B. Fig. 10 aus Kupfer (K) und Antimon (A), oder aus 3 verschiedenen Metallen, wie z. B. Fig. 9 aus Antimon, Kupfer und Wismuth, oder aus vier Metallen, wie z. B. Fig. 11 u. 12, woritt P Platina und S Bilber bedeutet.

Fig. 9 unterscheidet sich von Fig. 8 nur darin, dass in è zwischen Antimon und Wismuth ein zweister Kupferstreisen eingeschoben worden. Der n Pol dieser Kette (Fig. 9) liegt also bei Erwärmung von aund b gleichfalle in Osten, vorausgesetzt, dass die Lasge der Apparate die hier gegebene sey. In der Kette

Fig. 10 müssen aber die Berührungspunkte a und d erwärmt werden, wenn ihr n Pol in Often liegen soll. Bei Erwärmung von b und c liegt er im Westen. Anch hier ist die Polarität stärker, wenn a und d zugleich erwärmt werden; doch ist sie alsdann nicht unter allen Umständen stärker, als die von einer einfachen Kette derselben Metalle von gleichem Umfang des Kreises. In einer Doppelkette, aus 2 Antimonstangen von 9" Länge und o",5 Dicke und aus Kupferblechstreisen von 3",5 Länge, o",5 Breite und o",2 Dicke bestehend, wich z. B. die Magnetnadel anhaltend um 10° ab, als a allein (Fig. 10) erwärmt wurde; hingegen stieg die Declination auf 20°, als späterhin beide Berührungspunkte a und d zugleich erwärmt wurden. Eine einfache Kette aus einer Antimonstange von 9" Länge und o",5 Dicke, und einem Kupferstreifen von 16" Länge, o",5 Breite und o",2 Dicke, gab aber eine noch stärkere Declination, nämlich von 21°,5. - Ferner war innerhalb einer Kette aus 3 Paar Antimon - und Wismuthstäben von 6" L. und o",5 D. verbunden mit einem Kupferstreifen von 41" L., als ein Berührungspunkt um den andern erwärmt worden, die Declination 40°. Eben so stark war sie aber innerhalb einer Kette von einem einzigen Paare jener Antimon - und Wismuthstäbe, wenn die Dauer der Erwärmung von c (Fig. 8), der von jenen 3 Berührungspunkten gleich war.

Hieraus folgt, dass in den vielgliedrigen metallischen Ketten die durch Vergrößerung der Temperaturdifferenz zu gewinnende Verstärkung des Magnetismus durch Vermehrung der Länge der schlechteren
Wärmeleiter eine Verminderung erleidet — mitlin

die Stärke der magnetischen Polarisation dieser Ketten im umgekehrten Verhältniss der Länge der Leiter Meht. Diese bestätigen auch die Versuche mit Spiralen von verschiedener Länge, deren verstärkende Wirkung verhältnismässig und in Vergleichung mit. den einfachen Bügeln um so schwächer gefunden wurde, je langer die Spiralen waren. Es wird also auch die Verstarkung des Magnetismus in den vielgliedrigen metallischen Ketten sehr bald ihre Gränze finden, welches Verhältniss man auch den einzelnen Theilen gebe, und es werden also unsere einfachen zweigliedrigen Ketten, die aus mehreren ihnen gleichen Gliederpaaren zusammengesetzten, in der Stärke der magnetischen Polarisation, unter übrigens gleichen Bedingungen, eben so übertreffen müssen, wie die einfachen galvanischen Ketten die voltaischen Säulen \*).

In Ketten, wo vier verschiedene Metalle mit einander verbunden sind, ist der Erfolg verschieden nach
der Lage der beiden mittleren Metalle der magnetischen Reihe gegen die beiden äußeren. Die Kette
Fig. 11 z. B. hat ihren n Pol in Osten, wenn a und b
erwärmt werden, in VVesten hingegen, wenn c und
derwärmt werden. In Fig. 12 aber ist der n Pol nicht
nur bei Erwärmung von a und b, sondern auch bei
der von d nach Osten gerichtet, und nur bei Erwärmung von c nach VVesten. — In diesen Ketten steht,
nach §. 32, jedesmal das in der magnetischen Reihe

<sup>\*)</sup> Diese Beobachtungen wurden der Akademie im August und October 1821 vorgelegt. In wie weit sie durch später angestelkte Versuche hestätigt worden, wird man aus einer der solgenden Abhandlungen ersehen.

höher stehende Metall in Osten, das tieser stehende in Westen, wenn der n Pol derselben nach Norden gerichtet ist und der warme Berührungspunks unten liegt. — Auch bleibt die Polarisation in Ketten wie Fig. 16 und 17, bei alleiniger Erwärmung von aunverändert dieselbe, es mögen die Enden der Wissmuthstäbe a und b sich unmittelbar berühren, oder zwischen ihnen andere Metalle in beliebiger Zahl und Ordnung besindlich seyen. Nur die Stärke der Polarität zeigt sich verschieden.

35. Die gänzliche Abweichung der magnetischen Reihe der Metalle von der elektrischen Spannungereihe derselben wird als ein neuer und wichtiger Einwurf gegen die Hypothese von der Identität der Elektricität und des Magnetismus und besonders gegen die seit Oersted's Entdeckung ausgestellten elektromagnetischen Theorien, welche aus der Circulation der an den Berührungspunkten zweier Metalle mit einander erregten Elektricität den Magnetismus dersselben ableiten, angesehen werden müssen.

In jeder elektromagnetischen Theorie wird man davon ausgeben müssen, dass ein sestes Verhältnis zwischen der elektrischen und magnetischen Polarisation bestehe, und dieses wird überall demjenigen gleich seyn müssen, welches wir am Auslader der Leidener Flasche sinden, d. h. es wird, wenn der n Pol desselben gegen N gewendet ist, und der Bogen oben steht, + E von Westen durch das Zenith nach Osten gerichtet seyn müssen. Soll nun die im Contact der Metalle sich entbindende Elektricität die Ursache der magnetischen Polarisation unserer zweigliedrigen Ketten seyn, so muss die Disserenz der Temperatur eine Aushebung der Gleichheit der Elektricitätserregung, welche vorher an diesen Punkten bestand, bewirken, und es wird die Trennung der Elektricitäten an einem der beiden Berührungspunkte das Uebergewicht über die

am andern haben müssen; es wird also an einem derselben die Quantität der frei werdenden und jener Hypothese zusolge in Circulation gesetzten Electricitäten größer seyn müssen, als am andern Berührungspunkte.

Nun finden wir in einigen unserer zweigliedrigen metallischen Kreise das — E Metall der elektrischen Reihe Volta's in Westen, das + E Metall in Osten; in andern das + E Metall in Westen, das — E Metall in Osten, wenn der Nordpol derselben in Norden gerichtet ist, und der warme Berührungspunkt sich unten lesindet. Es theilen sich also jene zweigliedrigen metallischen Ketten in elektrischer Beziehung in 2 Arten, welche sich darin von einander unterscheiden, dass in der ersteren + E und — E am kalten Berührungspunkte die zur magnetischen Polarisation gesorderten Richtungen haben, und dass in der zweiten Art von Ketten + E und — E am kalten Berührungspunkte die entgegengesetzte Richtung von der gesorderten haben.

In der ersten Art von Ketten, d. h. in denen, in welchen das sogenannte — E Metall (dasjenige, welches im Contacte mit dem andern — E wird) unter den angegebenen Bedingungen in Westen liegt, wird also die Elektricität am kalten Berührungspunkte als die überwegende, die den Magnetismus erzeugende angesehen werden können, und es wird also die Wärme in dieser Art von Ketten die ursprüngliche Elektricität schwächen oder umkehren müssen.

In der zweiten Art von zweigliedrigen Ketten, wo das + E Metall im Westen liegt, würde dagegen Wärme eine Verstärkung der ursprünglichen elektrischen Polarisation bewirken müssen, und es würde der wärmere Berührungspunkt als der die magnetische Polarisation hervorbringende anzusehen seyn.

Einige vergleichende Versuche, welche ich süber das elektrische Verhalten einiger der wichtigeren Metalle anstellte, bestätigten jene Annahme keinesweges, sondern es ergab sich vielmehr aus denselben, dass die elektrischen Polarisationen zweier Metalle aus jenen beiden Arten von Ketten immer dieselben bleiben, die

Metalle mögen fich in gewöhnlicher Temperatur von 12° bis + 14° R. befinden, oder es mögen beide gleichmäßig in der Temperatur bedeutend erhöht seyn. Scheiben von denselben Metallen, deren ich mich zu den magnetischen Versnehen bedient hatte, ordneten sich nach der Berührung und Trennung in gewöhnlicher Temperatur solgendermaßen:

+ R. Zink, Blei, Zinn, Antimon, Wismuth, Eifen, Kupfer No. 2, Platina No. 1, Silber. — R. 🔿

Auf gleiche Weise ordneten sich jene Metallscheiben, als die beiden, welche mit einander in Berührung gebracht wurden, vorher gleich stark erwärmt worden waren. So sand ich:

 + B
 - B

 Zink mit Wismuth
 Antimon mit Kupfer 2

 Zink - Antimon
 Wismuth - Kupfer 2

 Zink - Silber
 Antimon - Silber

 Blei - Silber
 Wismuth - Silber

In dem iten, 3t., 5t. u. 7t. dieser Metallpaare hatte, der oben aufgestellten Hypothese zusolge, Warme eine Verstärkung, und in dem 2t., 4t., 6t. u. 8t. Paare eine Schwächung der elektrischen Polarisation bewirken sollen. Diess geschah nicht. Eine geringe Verschiedenheit der elektrischen Spannung zwischen erwärmten und kalten Metallen wurde zwar einige Mal

\*) Bei diesen Versuchen wurde bemerkt, das Blei mit renker. Oberstäche — E wird gegen Zinn mit politter Fläche, dass aber Blei mit politter Fläche gegen das vorige Zinn + E wird.

bemerkt, doch war sie weder constant, noch entsprach sie den zu machenden Porderungen \*).

Andere Thatsachen zeigen noch entschiedener, als die vorhergehenden, dass zwischen der Stärke der magnetischen und elektrischen Polarisation kein festes Verhältnis besteht. Denn

3 Spätere Unterfuchungen (die im folgenden Bande der Denkschrist d. K. Akad. erscheinen werden) bestätigten nicht nur das Obige, sondern es wurden auch noch andere Thatsachen entdeckt, welche der Lehre von der Identität der Elektricität und des Magnetismus eben fo wenig günstig find als jene. So z. B. ergab sich, dass jedes Metall, wenn es bis zu einem be-Rimmten Grade erhitzt worden, - E wird in der Berührung mit einem zweiten Metall, welches kalt ist, und dass dieses dann immer + E wird, es mag in der auf gewöhnliche Weise ausgemittelten elektrischen Spannungsreihe über oder unter dem ersten stehen. Diess gilt selbst von denen, die weit von einander abstehen, wie z. B. Zink mit Kupfer. - Auf die magnetische Polarisation zweier Metalle hat es aber keinen Einfluss, ob das an einem Ende allein erwärmte Metall mit dem andern dasselbe berührenden kalten Metall + E oder - E wird; die magnetische Polarisation der geschlossenen Kette bleibt nach Umkehrung der elektrischen Polarisation dieselbe welche sie vor derselben war; auch ist es ganz gleichgültig, ob die beiden bei diesem Versuche mit einander verbundenen Metalle zu den Ketten der ersten oder zweiten Art gehören.

Dass es jedoch auch Fälle giebt, wo in zweigliedrigen Ketten bei starker Erhitzung einzelner Metalle und Metallelegirungen Umkehrungen der magnetischen Polarisationen erfolgen, davon werden weiter unten mehrere Beispiele vorkommen, diese Erscheinungen treten aber nur an einigen Metallen und hier auch erst in höheren Temperaturgraden ein, als bei vorhergehenden Versuchen Statt sinden, — in denselben und in niedrigen Temperaturgraden aber nur bei einigen der leichtstüssigen Metalllegirungen.

• die magnetische Polarität ist stark in Kreisen, deren elektrische Spannung

stark ist,

schwach ist

Wismuth mit Zink

Kupfer 2 mit Wismuth

Antimon - Wismuth

die magnetische Polarität ist schwach in Kreisen, deren elektrische Spannung

stark ist,

schwach ist

Kupfer 2 mit Zink

Silber mit Kupfer 2

Kupfer 2 - Blei

Zinn - Blei

Es ergiebt fich aus allen diesen Erfahrungen, dass die magnetische Polarisation jener Ketten nicht aus der an einem der Berührungspunkte fich trennenden, frei werdenden, und den Elektrometern mittheilbaren größeren Quantität der Elektricitäten allein abgeleitet werden könne, und man also auch so lange nicht berechtigt sey, diese Ketten elektromagnetische zu nennen, als bis etwa eine andere Quelle der Elektricitätserregung, als die an den Berührungspunkten der Metalle vorhandene, oder eine durch den Contact der Metalle zwar erregte, aber vielleicht (nach Volta's Vorstellung) nicht genugsam cohibirte, und von der freien sich am Elektrometer auf unzweideutige Weise offenbarenden Elektricität, unabhängige, zuweilen dieser gleich, zuweilen ihr entgegengesetzt circulirende Elektricität nachgewiesen worden u. s. w., kurz bis die oben angeführten, mit jenen elektromagnetischen Theorien in Widerspruch stehenden Thatsachen befriedigend aufgeklärt find.

36. Von Gegenwart der Luft scheint die Erregung des Thermomagnetiemus unabhängig zu seyn. Unter der Glocke einer Luftpumpe, bei 4",5 Baro-

meterstand, gab eine Keite von Wismuth und Kupfer eine Declination von gleicher Art und Größe, wie nach zugelassener Luft, wenn in beiden Fällen die Temperaturdissernz dieselbe war.

In Beziehung auf Morichini's Erfahrung, über das Vermögen des blauen und violetten Lichtes, Magnetismus der Stahlnadeln zu erregen, wurden auch einige Versuche mit jenen zweigliedrigen Ketten im farbigen Lichte angestellt. Die Resultate waren folgende: Fiel das Sonnenlicht durch eine tief gelb- roth gefärbte 4" im Durchmesser haltende, im Boden der dunklen Kammer befestigte, geschliffene Glasscheibe, und durch ein, nahe hinter derselben aufgestelltes, vierzölliges Brennglas, so wurde die in den Focus dieser Linse gebrachte Wismuthstange zwar langsam erwärmt, doch bewirkte sie, mit einem Kupferstreifen verbunden, ganz diefelbe Declination der Magnetnadel, und dem Anschein nach auch weder schwächer noch stärker, als sie auf jede andere Art erwärmt, bei gleichem Temperaturgrade gethan haben würde. Ein gleiches unverändertes Verhalten zeigte auch Antimon nach der Erwärmung im rothen, Lichte, sowohl in der Verbindung mit Kupfer als Wismuth. Fiel das Sonnenlicht durch dunkelbtaues Glas auf die Linse, so erfolgte eine noch langsamere Erwärmung der Wismuth - oder Antimonstäbe als vorhin, und in demselben Grade war ihre VVirkung in der Verbindung mit Kupfer oder mit einander auch schwächer als beim vorigen Versuche. Die stärkste und schnellste Wirkung zeigte sich, wenn die Metallstäbe im reinen Sonnenlicht vermittelst der Linse erwärmt wurden - wie zu erwarten stand.

37-39. Hinsichtlich der Stelle, welche die gediegenen Metalle und Erze in der magnetischen Reihe einnehmen, hat der Hr. Verfasser in diesen Abschnitten eine sehr ausführliche Untersuchung angestellt, aus welcher Nachstehendes das Wichtigere enthalten mag. (P.)

Zwischen Nickel und Platina No. 1 haben ihren Platz die Meteoreisen aus Sibirien, Zacatecas in Mexico, Elnbogen, Agram Tucuman, Plann bei Tabor (angeblich), Gouv. Minsk, Eibenstock, New-Orleans, Tocavita bei Bogota, und nach späterer Untersuchung auch die schon im Frischfeuer gewesene Bitburger Masse. Zwischen Zinn und Kupfer 2 steht das gediegene Eilen von Groß-Kamsdorf, zwischen Platina und Cadmium, das gediegene Eisen von New-Jersey, endlich zwischen Stahl und Arsenik, - das Aachner gediegene Eisen, das Meteoreisen von der Collina di Brianza bei Villa in Mayland, unächtes gediegenes Eisen von Gross-Kamedorf, und das gediegene Eisen aus der Grafschaft Sayn-Altenkirchen. — Von den meisten der über Platina No. 1 stehenden Meteoreisen (auch von dem aus New-Orleans, (Chladni in Gilb. Ann. 1821 St. 8 S. 343)) ist bekannt, dass sie Nickel enthalten. Dieses Metall scheint also vorzüglich dazu beizutragen, dem Eisen eine so hohe Stelle in der Reihe zu geben. Von den gediegenen Eisen stehen die unreineren Arten höher, die reineren tiefer in der magnetischen Reihe.

Das Platina von Cerro di Frio in Brafilien, welches nach Wollaston (Phil. trans. 1809) beinahe völlig rein ist, nimmt in der Reihe die Stelle von dem Platin No. 1 ein. Ein großes, 4 Leth schweres Korn

von Platina aus New-Granade (ein vom Hrn. v. Humboldt der K. Sammlung gemachtes Gesclienk), so wie alles größere Platinageschiebe von Santa Fé und Choco steht in der magnetischen Reihe bei Platina No. 4. Diess scheint anzudeuten, dass die in §. 31 unter Platina No. 4 angeführten Geräthe nur aus roher peruanischer Platina (die bekanntlich mehrere andere Metalle enthalt) verfertigt find. Rohe Platina mit Arfenik zusammengeschimolzen, und von letzterem ungefähr gi pr. C. enthaltend, steht noch tiefer als Platina No. 4. Die thermomagnetische Action der Metalle giebt also ein Mittel an die Hand, die Platina, welche gegenwärtig für die reinste gehalten wird, von der zu unterscheiden, welche die noch den Platinerzen beigemischten Metalle oder Arsenik enthält; doch wohl. zu merken, nur so lange als mässige Wärme angewendet wird - höhere Temperatur andert das Verhalten der letzteren, wie man weiterhin sehen wird.

Alles gediegene Kupfer nimmt mit dem künstlich erzeugten Cämentkupfer (No. 3 der Tabelle §. 31) gleiche Stelle ein. Sollte jenes vielleicht gleichen Ursprungs mit diesem seyn? Das häusige Vorkommen des braunen Eisenochers bei dem gediegenen Kupfer (S. Hoffmanns Handbuch der Mineralogie Bd. III. 2. S. 88) scheint gleichfalls dafür zu sprechen \*).

bergestellt worden, behält, wie ich später gesunden habe, die Stelle zwischen Zink und Platina No. 4 in der magnetischen Reihe nur so lange, als es in der ursprünglichen Form, wie es reducirt worden, bleibt. Wird es im Thontiegel für sich, ohne Zusatz irgend eines Flussmittels geschmolzen, so zeigt es nach dem Erkalten genau das magnetische Verhalten des Kup-

Das gediegene Tellur nimmt gleiche Stelle mit dem von Hrn. Bergemann reducirten ein, obgleich das erstere nach einer von Hrn. Berzelius hier angestellten Untersuchung eine beträcktliche Quantität Selen enthält, letzteres aber gänzlich frei davon ist.

Von den Erzen ist zunächst der Bleiglanz merkwürdig, weil er in der Reihe über Wismuth steht. Von den Eisen- und Kupsererzen liegen die mit dem Maximo an Schwefelgehalt in der Nähe der östlichen Metalle, die mit dem Minimo desselben in der Nähe der westlichen Metalle. Nämlich, zwischen Wismuth und Nickel liegen: Schwefelkies, Arlenikkies, weilser und grauer Speisskobalt (außerdem: Wismuthspiegel, der nach Hrn. Berzelius Analyse aus Tellur- und Selen-Wismuth besteht, und Magneteisenstein); zwischen Nickel und Platina No. 1 liegen: Kobalt-Nickelglanz\*), Kupferkies, Nickel-Antimon (außerdem: Ei-, seinglanz). Zwischen Stabeisen und Antimon liegt blättriger Magnetkies von Bodenmais (außerdem der in dielen Ann. B. 72. S. 190 von H. Rose untersuchte Silberhaltige Wismuthspiegel von Deutsch Pilsen). Unter Antimon liegen endlich: Kupferglanz, Buntkup-- fererz \*\*).

- fers No. 2. Ob geschmolzene gediegene Kupserkrystalle sich eben so verhalten, habe ich nicht Gelegenheit gehabt zu untersuchen. Octaedrische und pyramidale Garkupser-Krystalle unterscheiden sich von den gediegenen Kupserkrystallen gleiche falls dadurch, das sie die Stelle von Kupser No. 2 einnehmen.
- e) Ein neues von Hrn. Weis so benanntes Fossi, das, nach Hr. Rose's Untersuchung vor dem Löthrohre, größtentheils aus Kobalt und Arsenik besteht.
- ••) Spätere Verluche zeigten, dals concentrirte Schwefelfaure und

Nicht alle Schweselkiese, und auch nicht aller Bleiglanz wirken gleich stark mit den Metallbogen, auch ist es bemerkenswerth, dass die geringe Zahl der wirksamen Erze sich an den äußersten Enden der magnetischen Reihe anhäust, und das keines entschieden, über das sechste Metall an den beiden Enden unserer Reihe, gegen die Mitte zu, zu stehen kommt.

Englischer Graphit stand zwischen Zink und Stahl. Keine magnetische Polarisation in Verbindung mit Kupfer No. 2, wenigstens in mässig erhöhten Temperaturzuständen, zeigten:

Glaserz (krystallisirtes und sprödes), Rothgültigerz, Zinnkies, Spiessglanzbleierz, Zinkblende (schwarze, braune und gelbe), Wismuthglanz von Riddarhytta, Nadelerz, Rauschgelb, Wasserblei, Rotheiseustein, Chromeisen, Fahlerz, Graugültigerz, Weissgültigerz, Titaneisen, Iserin, Rutil, Hornsilber, Hornblei, Bleivitriol, Weissbleierz, Grünbleierz, Eisen- und Kupfervitriol, u. s. w. Gänzlich unwirksam sind alle erdartigen Fossile, alle Salze und alle brennbaren nicht metallischen Körper, namentlich Steinkohlen.

Ein Stück Wismuthglanz von Riddurhytta, so wie ein Stück Zinkblende von Christoph zu Breitenbrunn, gaben an einzelnen Stellen Declinationen der Magnetnadel; es zeigte sich aber, dass dies in dem ersten ein kleiner Schweselkieskrystall, und in dem letztern fein eingesprengter Arsenikkies bewirkt hatte.

Durch Schmelzung bereitete Verbindungen von Wismuth und Schwefel in verschiedenen Verhältnis-

Salpetersäure in der thermomagnetischen Reihe der Metalle über Wismuth — und dass concentrirte Natron – und Kali-Auflösungen unter Antimon und Tellur zu stehen kommen; dass sich aber die Stelle der Säuren und Alkalien ändert, wenn sie verdünnt werden. (Das Aussührlichere hierüber im nächsten Bande der Denkschriften).

sen, zeigten sich wirksam und beinahe dem reinen VVismuth gleich.

40. Um weitere Ausschlüsse über den Einfluss fremdartiger Beimischungen auf die magnetische Action der Metalle bei eintretender Temperaturdisserenz zu gewinnen, wurden Versuche mit Alliagen, von einigen der wichtigsten Metalle aus der magnetischen Reihe, namentlich von Wismuth und Antimon mit einander, und mit Zinn, Blei, Kupfer 2, und Zink unternommen. Die Resultate dieser Versuche ergeben sich in nachstellender Tasel, aus der Stelle, die die verschiedenen Alliagen in der magnetischen Reihe einnehmen.

Künstlich hergestellte Metalle	Alliagen.			
Wismuth	Wismuth 3 Th. und Antimon 1 Thl.			
,	- 3 Zink 1 -			
	- 3 Kupfer 1 -			
·	. 1 Kupfer 1 -			
	Kapfer 3			
Nickel Platin No. 1 Gold No. 1 Blei Zinn				
•	Wismuth i Thi. und Zink 3 This			
	Wismuth I - Blei 3 -			
Platina No.3	Wismuth 1 Thl. und Zinn 3 Thl.			
Kupfer No. 2	Wismuth 1 Th. and Blei 1 Thi.			
Gold No. 2 Silber	Wismuth I Thl. und Zinn I Thl. (d'Arcet's leicht-flüssige Mischung).			
Zink	Wismuth 3 Thl. und Blei I Thl. (Rose's leichtstüssige Mischung).			

Wismuth t Thl. und Antimon i Thi,

Antimon 3 Thl. u. Kupfer 1 Thl.; Antimon 1 Thl. u. Kupfer 3 Thl.; Antimon 1 Thl. u. Kupfer 3 Thl.

Antimon 3 Thl. und Blei 1 Thl.; Antimon 1 Thl. und Blei 1 Thl.; Antimon 1 Thl. und Blei 3 Thl.

Antimon 3 Thl. u. Zinn 1 Thl.; Antimon 1 Thl. und Zinn 1 Thl.; Antimon 1 Thl. und Zinn 3 Thl.

Stahl Stabeisen

Wismuth 3 Thi, und Zinn 1 Thi,

Wismuth 1 - Antimon 3 Thi.

Antimon 1 • Zink 3 Thl.

Antimon

Antimon 1 Thi. upd Zink 1 Thi.
Antimon 3 - I Thi.

Man sieht hieraus, dass Alliagen von Wismuth und Kupfer in allen drei, hier angewandten, Mischungsverhältnissen mit Kupfer No. 2, (unter den auf S. 16. angegebenen Bedingungen) eine öftliche Declination bewirken, wie das reine VVismuth; die Stärke derselben nimmt aber ab, je mehr Kupfer sich in dieser Alliage besindet. Wismuth und Zink verbinden sich so unvollkommen mit einander dass aus den Versuchen mit diesen Alliagen wenig zu solgern ist, doch sieht man, dass die VVirkung des VVismuthe vorherrscht.

Die Alliagen von Wismuth mit Blei und von Wismuth-mit Zinn zeigen das Merkwürdige, dass sie mit Kupfer No. 2 eine westliche Declination bewirken, wenn das Wismuth in ihnen vorwaltend war, und eine östliche, wenn jenes Metall nur den vierten Theil der Alliage ausmachte. Es mus also eine Alliage dieser Metalle geben, deren magnetische Action mit Kupser No. 2, ungeachtet der Temperaturdisserenz an den Berührungspunkten, Null ist. Eben so mus unter den Legirungen von Wismuth und Antimon eine

verkommen, die mit Kupfer No. 2 keine Wirkung giebt.

Die in diesen und ähnlichen Fällen sehlende oder aushörende magnetische Polarität der metallischen Ketten, stellt indes nicht in VViderspruch mit dem § 18 ausgestellten Satz: dass die erste und wesentlichste Bedingung des Magnetismus in den zweigliedrigen Ketten, Disserenz der Temperatur der Berührungspunkte ist. Denn damit ist nicht behauptet worden, das jede Temperaturdisserenz der Berührungspunkte eine magnetische Polarität hervortretend mache, sondern nur, das ohne dieselbe keine solche Polarität Statt sinde. Auch wird in manchen Ketten von reinen Metallen die magnetische Polarität erst bei sehr beträchtlicher Temperaturerhöhung wahrnehmbar.

Die Betrachtungen welche sich bei den übrigen Legirungen, hinsichtlich ihrer Stellung in der magnetischen Reihe, mit Bezug auf das Verhältnis ihrer Bestandtheile anstellen lassen, mögen hier in diesem Auszuge der Ausmerksamkeit des Lesers überlassen bleiben.

41. An einigen der leichtflüssigen Alliagen, namentlich an den von d'Arcet, dergleichen an ein Paar Alliagen von Wismuth mit Zinn, bemerkte der Hr. Verfass, ein verschiedenes Verhalten, je nach dem sie sich im festen oder stüssigen Zustande besanden, und einige derselben wurden zugleich nach dem zweiten Erstarren an einer anderen Stelle in der magnetischen Metallreihe gesunden, als im ursprünglichen sesten Zustande derselben, nach dem Gus. Die Resultate dieser Versuche sind in der solgenden (der Akademie am 11. Febr. 1822 vorgelegten) Tabelle zusammenge-

stellt. Die beigefügten römischen Zissern sollen bloss zur leichtern Aussindung einer und derselben Legirung in den verschiedenen Kolumnen dienen.

,	Alliagen			
Künstlich hergestellte Metalle	Im festen Zu- stande, wie sie vom Guss kamen	Im flüsligen Zustande	Im festen Zu- stande nach dem zweit. Erstarren.	
Wismuth	1			
Nickel .		*		
Platin No. 1				
•	1	I. Amalgam von Wismuth, Blei		
•	1	Zinn u. Queck-	,	
Gold No. 1		filber.	1 (	
Kupfer No. 1		C .		
Blei			-	
Zinn				
, <del></del>	Wismuth 7 Th. und Blei 3 Th.	Wismuth 1 Th. und Blei 3 Th.	Wismuth 1 Th. und Blei 3 Th.	
-	I. Amalgam von Wismuth, Blei, Zinn u. Queck- filber.			
Platin No. 3	II.Wismuth 1Th. und Zinn 3 Th.	II.Wismuth 1Th. und Zinn 3Th.	,	
**************************************		III.Wismuth 1 Th. und Zinn 1 Th.		
Kupfer No. 2	Wismuth 1 Th. und Blei 1 Th.	Wismuth 1 Th. und Blei 1 Th.	Wismuth Th. und Blei I Th.	
•		IV. d'Arcet's	II.Wismuth 1Th.	
Gold <sub>i</sub> No. 2		Alliage	und Zinn 3 Th.	
•			I. Amalgam von Wismuth, Blei, Zinn u. Queck-filber.	
Silber	III. Wismuth 1 Th.u.Zinn 1Th.			
	IV. d'Arcet's lliage.			

Zink	Wismuth 3 Th. und Blei 1 Th.	Wismuth 3 Th. und Blei 1 Th.	Wismuth 3 Th. und Blei 1 Th.
	Rose's Alliage	Rose's Alliage	Rose's Alliage
		<u>.</u>	III. Wismuth 1 Th.u.Zinn 1 Th.
			IV. d'Arcet's Alliage
Stahl		}	,
Stabellen	Wismuth 3 Th.	Wismuth 3 Th.	Wismuth 3 Th.
Antimon	und Zinn 1 Th.	und Zinn 1 Tb.	und Zinn 1 Th.

Diejenigen dieser Metallmischungen, welche im flüssigen Zustande eine andere Stelle in der magnetischen Reihe einnehmen, als im festen, kommen in jenem immer höher in derfelben zu stehn als in diesem. Der tiefere Stand einiger Alliagen nach ihrem zweiten Erstarren möchte wohl häufig, wenn auch nicht in allen Fällen, einer während des flüssigen Zustandes durch ungleiche Oxydation der Metalle eingetretunen Veränderung des Mischungsverhältnisses der-Celben zuzuschreiben seyn. Es ist übrigens einleuchtend, dass es für alle diejenigen Alliagen, welche im flüssigen Zustande eine höhere Stelle einnehmen, als im festen, bei ihrer Verbindung zu Ketten mit denjenigen Metallen, welche zwischen diesen äußeren Stellen liegen, eine Temperatur geben muls, bei der die magnetische Polarisation Null ist. So wird z.B. eine Kette zulammengeletzt aus einer Legirung von Wismuth und Zinn zu gleichen Theilen, mit Silber, oder Gold 2, oder Kupfer 2, bei Erhöhung der Temperatur eines der Berührungspunkte, an der einen Seite (der Grundflache der Kette), erst — m, dann om und nachher +m; und diess ebenfalls nach dem zweiten Erstarren dieser Legirung in der Kette mit Zink, niemals aber in

Ketten mit Wiemuth, Nickel, Platina 1, Gold 1, Blei, Zinn, Stahl, Eisen, und Antimon, weil diese letzteren Metalle sammtlich oberhalb oder unterhalb jener Stellen der Alliage liegen. Achnliche Umkehrung der magnetischen Polarisation muss auch das Amalgam. No. 1\*) mit Zinn, Blei, Kupfer 1 und Gold 1 zeigen, nicht aber mit Ptatina 1, Nickel, Wismuth oder Platina 3.

Die Legirung von Wismuth und Zinn zu gleichen Theilen zum zweiten Male in den Fluss gebracht, nahm wieder die höhere Stelle in der Reihe ein, und wurde nach dem 3ten Erstarren wieder an ihrer vorigen Stelle zwischen Zink und Stahl gefunden. Die leichtflüssige Metallmischung d'Arcet's (8 Wismuth, 5 Blei und 3 Zinn) hingegen, welche anfänglich gleichfalls verschiedene Stellen im festen und flüssigen Zustande in der Reihe eingenommen hatte, blieb nach dem zweiten Erstarren. in beiden Zuständen unter dem Zink; es verhielt sich also jetzt wie das Rose'sche Metallgemisch (2 Wism., 1 Blei und 1 Zinn), Eben so finden sich alle Alliegen von Wismuth mit Blei und die von Wismuth zu 3 Theilen mit einem Theile Zinn, im flüssigen wie im festen Zustande, unverändert an denselben Stellen in der Reilie. Doch zeigt sich an diesen Ketten in der Regel eine stärkere Polarität im flüssigen Zustande der Alliagen, als im festen. Es scheint diess anzudeuten, dals die letzteren Metallgemische bei den wiederholten Schmelzungen keine bedeutende Mischungsveränderung erlitten haben können, und dass sie folglich auch

<sup>\*,</sup> Aus Wismuth, Blei, Zinn zu gleichen Theilen und einer geringen Menge Queckfilber bestehend.

vollkommner gemischt und verbunden sind, ale die oben erwähnten in ihrem magnetischen Verhalten veränderlichen Alliagen.

42. Die einfachen Amalgame von Wiemuth und Queckfilber, sowoll im festen als im slüssigen Zustande, wurden sammtlich, gleich dem reinen Wismuth, über Nickel stehend gefunden, doch ist ihre Wirkung mit demselben um so schwächer, je flüssiger sie sind. Eine geringe Beimischung von Wismuth zum Quecksilber kann also auf diese Art leicht entdeckt werden. Auch Wismuth, das, nach Vauquelin's Methode, durch Schmelzung mit Weinstein eine beträchtliche Menge Kalium aufgenommen hatte, behielt seine Stelle über dem Nickel. Antimon, auf gleiche Weise mit einer beträchtlichen Menge Kalium verbunden, nahm diefelbe Stelle ein wie reines Antimon. Kupfer No. 2, mit Weinstein geschmolzen, schien kein Kalium aufgenommen zu haben; wenigstens erfolgte keine Gasentwicklung, wenn ein Stück davon ins Wasser geworfen wurde. Auch die Stelle dieses Kupfers in der Reilie wurde nicht geändert.

Ein gelber Stahl von Hrn. Oberst Fischer in Schaffhausen, bestehend aus 16 Th. Gusstahl und 5 Th. Kupfer, wurde an zwei verschiedenen Stellen in der magnetischen Reihe gesunden; eine Folge der verschiedenen Beschaffenheit der beiden Enden dieses Stahls. Berührte das eine Ende desselben den heisen Theil der Bügel von Gold 1, Kupfer 1, Blei, Zinn und Platina 3, so erfolgte eine westliche Declination, berührte das andere Ende den heisen Theil jener Bügel, so war die Declination östlich. Ein ähnliches Verhalten zeigte ein Stück Platina, dessen eine Hälfte aus reiner Pla-

tina, die andere Hälfte aus nicht hinlänglich von Arsenik befreiter (ähnlich unserer Platina No. 4) bestand.

Kohle von Fichten- und Buchenholz und von Haselstauden zeigte sich in der Verbindung mit den Metallbogen gänzlich unwirksam, uur ein einziges Stück Kohle von einem dem Verfasser unbekannten. Holze, welches derselbe von Hrn. Schweigger vor mehreren Jahren unter dem Namen einer thermooxydirten Kohle erhalten hatte, zeigte sich mit einigen Metallen wirksam, namentlich mit Kupfer No. 2, Silber, und Zink, und stand unter diesen. Eine Stange reines Selenium von Hrn. H. Rose hergestellt, war, wenigstens im festen Zustande, ebenfalls unwirksam, im flüssigen Zustande ist es nicht untersucht worden. Diess Selenium verhielt sich gänzlich wie ein idielektrischer Körper, leitete Elektricität nicht, und wurde mit Wolle gerieben negativ elektrisch, doch schwächer als Schwefel.

Das Uebrige ergiebt sich aus nachstehender Tasel, in der auch einige später untersuchte Legirungen nach ihrem magnetischen Verhalten eingeschaltet sind.

Künstlich hergestellte Metalle	Alliagen.			
Wismuth Nickel	a) Alle Amaigame von Wismuth b) Leg. von 2 Th. Kupfer mit 1 Th. Nickel			
- ,	10 1			
	- 5 Th. Kupfer, 7 Th. Nickel, 7 Th. Zink - 16 - 6 - 10 - 89.8 - 10.2 -			
	61,74 7.01 - ' - 31,25			

# [ 156 ]

Leg. v. 54.88 Th. Kupf., 6,23 Th. Nick., 38,89 Th. Zk. Suhler Weißkupfer

#### Palladium

Platina No. 1

#### Kupfer No. Q

- c) Roheisen, 2 bis 3 Proc. Zink enthaltend.
- d) Eisen, reducirt durch die galvanische Kette. 2 pr. Zink enthaltend.
- e) Messing No. 1.
- f) Fischer's gelber Stahl, das eine Ende,

## Gold No. 1 Kupfer No. 1

- g) Messing No. 2.
- \*h) Glockengut, aus 100 Th, Kupfer und 20 Th. Zinn bestehend.
- i) 3 Stück Doppel-Friedrichsd'or,

#### Blei

Zing

Platina No. 3

- k) 6 Stück Friedrichsdor.
- 1) Fischer's gelber Stabl, das andere Ende.
- \*m) Tutapia Metall,

## Kupfer No. 2.

- n) Preussische Thaler von 1820 und 1821.
- \*o) Ein Korn, bestehend aus Rhodium, Palladium und etwas Platina.
- \*p) Spiegelcomposition aus 2 Th. Kupfer und 1 Th. Zinn.
- q) Probestangen von! 2 his Illöthigem Silber.
- r) Probestangen von 12 bis 16lötbigem Silber.

#### Gold No. 2

Silber

Zink

Platina No. 4

Stahl

Stabeisen

s)Kohle, angeblich thermooxydirte.

- \*t) Platina mit 9,5 Proc. Arfenik,
- \*u) Wootz.
- 'u) Wootz mit 0,01 Platina.
- w) Wootz mit 0,01 Rhodium.
- \*x) Regulus antimonii martialis,

Antimon

Tellur

A5. Alle Arten von Roheisen nehmen eine höhere Stelle in der magnetischen Metallreihe ein, als das
Stabeisen. Aber nicht alle Flächen der Bruchstücke
eines Roheisenstolses verhalten sich gleich in der
Wirkung; man sindet deshalb ein und dasselbe Stück
an mehr als einer Stelle der magnetischen Reihe, wie
aus der folgenden (der Akademie am 11. Febr. 1822
vorgelegten) Tafel zu ersehen, wo die Roheisen nach
dem Verhalten der genannten Flächen in der Berührung mit dem warmen Ende der Metallbogen geordnet sind.

Wismuth Nickel

Roheifen No. 1.von Geislautern im Şaarbrückischen, alle Flächen.

Platina No. 1
Gold No. 1
Kupfer No. 1
Meffing No. 2

Roheifen No. 2 aus dem Siegenschen, die Bruchflächen und die untere Fläche.

Roheisen No. 3 von Mariazell in Steyermark, die Bruchflächen.

Roheisen No. 4 eine gegossene Stange.

Blei Zinn

Kupfer No. 2

Gold No. 2

Silber

Zink,

Roheisen No. 2 die obere Fläche.

Roheisen No. 3 die obere und untere Fläche,

Roheisen No. 3 von Vordernberg in Steyermark alle Flächen.

Stahl Rohstahl aus Steyermark.

Dreimal raffinirter Stahl aus Steyermark.

Englischer Gusstahl,

Gusskahl von Hrn, Fischer aus Schasshausen,

Camentstahl aus Schlesien.

Stabeisen Antimon Das Roheisen No. 1 von Geissautern ist, nach Angabe des Hrn. Karsten, ein graues, durch Schmelzung mit Eisenoxyd weise gemachtes Roheisen, enthält viel Silicium und ist das einzige Roheisen, das mit dem nickelhaltigen Meteoreisen eine gleich hohe Stelle in der Reihe einnimmt.

Das Roheisen No. 2 aus dem Siegenschen, ein sogenanntes Spiegeleisen, hatte große Spiegelslächen und
eine deutliche krystallinische Structur. Die obere
Fläche war während des Glühens durch Einwirkung
der Luft dem gefrischten Zustande näher gebracht.
Die durch Abschleisen dieser oberen Rinde entblössten
Stellen verhielten sich wie die Bruchslächen und wie
die untere Fläche, woraus sich ergiebt, dass alle Theile
der Eisenkrystalle gleich wirken. Diess Eisen war
auf Schlacken, also auf einem trocknen Herd abgelassen.

No. 3 ist ein graues, ins Weise übergehendes, sogenanntes schwach halbirtes Roheisen. Die obere
Fläche desselben war durch Einwirkung der Lust, die
untere Fläche aber wahrscheinlich durch VVasserdämpse dem gefrischten Zustande näher gebracht;
denn dieses Roheisen war auf seuchten Sand gegossen
worden.

No. 4 gehört zu dem werchen grauen Roheisen. No. 5 ist ein in luckigen Flossen erzeugtes weises Roheisen, und kommt dem gefrischten Zustande von allen am nächsten. Wir sinden dieses Eisen, so wie das durch äußere Einwirkung entkohltere, an einigen Flächen von No. 2 und 3 am tiessten in der magnetischen Reihe. Es scheint also, das die an Kohle reicheren Eisensorten eine höhere Stelle, die an Kohle

armeren eine tiefere Stelle in der magnetischen Reihe einnehmen \*).

Die angeführten Stahlforten wichen in ihrem magnetischen Verhalten nicht merklich von einander ab, und lagen sammtlich unter dem Roheisen No. 5.

dehnbaren und streckbaren Metalle, namentlich Gold No. 1 und No. 2, Silber, Kupfer No. 2, Zinn, Blei und Zink ein gleiches Verhalten, sie mochten in dem Zustande, wie sie vom Guss kamen, oder nachdem sie durch Hämmern und VValzen zu einem dichteren Gefüge gebracht, mit einander oder mit den übrigen Metallen verbunden seyn; in beiden Fällen nehmen sie die in § 31 angegebene Stelle in der magnetischen Reihe ein. Anders verhielten sich diejenigen metallischen Körper, welche durch verschiedene Art der Abkühlung, durch langsame oder plötzliche Erstarrung in entgegengesetzte Zustände von Sprödigkeit und Dehnbarkeit versetzt worden.

Stahl, welcher glühend in kaltem VVasser abgelöscht worden, nahm jedesmal eine höhere (zwischen Platina No. 3 und Kupfer No. 2) Stelle in der magnetischen Reihe ein, als der langsam an der Luft abgekühlte. Weiches graues Roheisen, auf dieselbe Art behandelt, zeigte ein gleiches Verhalten (langsam abge-

<sup>\*)</sup> Einer neuen Untersuchung des Hr. Karsten (Denkschrist d. K. Ak. zu Berlin für 1822—23 S. 49—82) zu Folge, bleibt dieser Satz nur noch für die weisen Roheisen, den Stahl und das Stabeisen gültig, ist aber nicht anwendbar auf das graue Roheisen. Denn, ein Roheisen aus Malapane in Schlesien, welches nach dieser Untersuchung nur 3.9 Procent Kohle enthält, wurde später an derselben Stelle mit dem weisen Roheisen No. I (welches 5,13 pr. Ct. Kohle enthält) gefunden; ja ein graues Roheisen von Brosely in England von nur 2,8 pr. Ct. Kohle-Gehalt, stellte sich noch höher in der Reihe, nämlich zwischen Platina No. I und Gold No. I.

külılf, steht es zwischen Messing No. 1 und Blei, jähe abgekühlt zwischen Platin No. 1 und Gold No. 1). Beide Körper konnten durch die entgegengeletzte Art der Abküllung mehrmals nach einander bald in die höhere, bald in die tiefere Stelle der Reihe versetzt werden. Eine Alliage von 78 Th. Kupfer und 22 Th. Zinn, welches (d'Arcet's Entdeckung zu Folge) an der Luft langfam abgekühlt, språde ist, und nach plötzlichem Erkalten im Wasser unter dem Hammer fireckbar wird, - nimmt nach der langsamen Abkühlung eine höhere (zwischen Zinn und Platin No. 3 besindlich) und nach der jähen Abkühlung eine tiefere Stelle (zwischen Kupfer No. 2 und Gold No. 2) in der Reihe ein. Auch diele Alliage konnte durch das angegebene Verfahren, mehrmals nach einander wechselsweise höher und tiefer in der Reihe gestellt werden \*).

Alle drei Körper stehen also im harten und spröden Zustande, höher, im weichen und dehnbaren aber tiefer in der magnetischen Reihe, worüber das Original durch eine Tabelle noch speciellere Auskunft giebt.\*\*)

Die folgenden metallischen Körper wurden, sowohl nach jäher als nach langsamer Abkühlung, an derselben Stelle in der magnetischen Reihe gefunden:

Stabeisen, Platin No. 1, Kupfer No. 2, Nickel, Platin No. 4, Gold No. 2, Silber, Alliage von 3 Th. Kupfer und 1 Th. VVismuth, von 1 Th. Kupfer und 3 Th. Antimon, von 1 Th. Kupfer und 1 Th. Antimon, von 3 Th. Kupfer und 1 Th. Antimon, und Alliage von 1 Th. Wismuth und 1 Th. Zinn.

- ") Es ist zu bemerken, dass die Alliage bei diesen Versuchen nur bis zum schwachen Rothglühen erhitzt wurde. Auf dem Bruche erscheinen die langsam abgekühlten Stücke (welche dem Zinn in der magnetischen Reihe nahe stehen) seinkörnig und graubich weise; die plötzlich im kalten Wasser abgelöschten (dem Kupser No. 2 in Wirkung nahestehenden) grobkörnig und tombackbraun; angeseilt aber haben beide eine speissgelbe Farbe.
- \*\*) Die doppelte Stellung, welche Fischer's gelber Stahl in der Reihe einnimmt (§ 42), scheint auch eine Folge der ungleichen Abklihlung seiner Enden zu seyn. Das in der Reihe köher stehende war entschieden härter als das andere.

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

# 11.

Neue Beiträge zur Kenntniss der Feuermeteorz und der herabgesallenen Massen;

vòn

E. F. F. CHLADNI.

Fünfte Lieferung. (Beschluß.)

'III. Beiträge zu den Nachrichten von Feuermeteoren.

Wiewolil ich in meinem Buche die Nachrichten von Feuermeteoren, bei welchen man keiner niedergefallenen Massen liabliaft geworden ist, erst von etwas neuerer Zeit, wo man etwas besser bedbachtet hat, angesangen liabe, so halte ich doch nicht für unnütz, zwei ältere Nachrichten, ihrer Merkwürdigkeit wegen, hier vorauszuschicken.

Some verdeckte. Orof. V. 18. Eutrop. I. V. (Aus Schnurrer's angef. Buche.) Wird wohl ungefähr so gewesen seyn, wie die Feuerkugel, welche am 13. Januar 1793 um die Mittagszeit in England quer vor der Sonne verüberging, nach dem Gentleman's magazine, Vol. 63, p. I. S. 8.

Nicht lange vor dem Jahre 814, als Carl der Grose den letzten Feldzing gegen Gottfried, König der
Dänen, machte, und eines Morgens vor SonnenAufgang ausgeritten war, sah er eine schnell vom
Himmel mit starkem Lichte herabfallende Fackel
(oder Feuerkugel) von der rechten Seite nach der linken vorüberziehen, worüber sein Pferd scheu ward,

dass es niederstürzte und ihn hestig zu Boden wars. Die Spange seines Mantels zerbrach, und sein Wehrgehenk zerris, er aber ward ohne Mantel von den herbeieilenden Dienern ausgehoben. Der Wursspieß, den er in der Hand hielt, entsiel ihm so, dass er über 20 Schritt davon lag. Aus Eginhardi vita Caroli Magni, cap. XXXII, wo es unter den Vorzeichen zu seinem Tode ausgeführt wird.

1526, um 4 Uhr Nachmittags bei heiterem Himmel schoss in der Nähe von Basel ein Fenerstrahl herab, und entzündete im dritten Thurme unter dem Aschheimer Thore einige Tonnen Pulver. Wurstissen. Auch Erasmus beschreibt es in einem seiner Briefe. (Aus Fr. Schnurrer's angef. Buche.) Da es bei heiterem Himmel soll geschehen seyn, ist es höchst wahrscheinlich kein Blitz, sondern ein Fenermeteor von anderer Art gewesen.

1660, den 23. Februar, ein Feuermeteor zu Wittenberg gesehen. Frider. Büttner, prodigium ignitum, die 23. Febr. 1660 observatum. Wittenb. 1660. (Aus Schnurrer's angef. Buchs.)

1792, den 18. April um 2½ Uhr Morgens zu Lima bei heiterem Himmel eine Feuerkugel. Unterwärts sah man sie zuerst entzündet; sie schien mit blaulichem Schatten (vermuthlich Rauch und Dampf) umgeben zu seyn. Sie ging ziemlich schnell nach S, und zerstreute sich mit einem furchtbaren Krachen. Mercurio Peruano t. VI, vom 6. Mai 1792, S. 15.

1820, den 12. October, kurz nach Sonnenuntergang, in der Kirgisischen Steppe, SOwärts von Orenburg, eine niederwärts gehende, schnell an Größe zunehmende Feuerkugel. Evermann's Reise von Oren-

burg nach Buchara, herausgegeben von Lichtenstein (Berlin 1823) S. 7.

1822, den 13. Juni um 7 Uhr Abends, ward bei Christiania von dem Großhändler M. Plöen eine kleine Fenerkugel, einer Rackete ahnlich, gesehen, die eine halbe Meile davon auf dessen Landgute Hövig, etwa 100 Schritt von Leinem Wohnhause niedergefallen war. Die Richtung war bei dem Falle von NVV nach SO. Sie ward von melireren Feldarbeitern gesehen, und noch einige Minuten nach dem Falle glaubten sie eine Feuersbrunst zu sehen. Herr Professor Esmark, der erst 14 Tage nachher Nachricht davon erhalten hatte, begab fich sogleich nach Hövig, und untersuchte die Stelle genau, konnte aber keinen Meteorstein finden, wohl aber war einiger aufgehäufter Rasen etwas verbrannt, und sechs Schritt davon war eine große hingewälzte Fichtenwurzel 1 Zoll tief ins Holz verkohlt, und daneben lag weiße Asche. Bei dem Nachgraben in der Erde ward nichts von Verbrennung oder von einem Meteorstein gefunden. Unter einem daneben stehenden 6 Fuse hohen Birkenbusche war Gras und dünnes Birkenreisig zu Kohle verbrannt. Dabei fand sich eine Höhlung in der Erde, einen Zoll im Durchmesser, von 8 nach N in schiefer Richtung gehend. Diese Höhlung nebst der Erde umher ward auch untersucht, ohne etwas zu finden. Aus einem Auflatze des Herrn Professor Es-, mark in dem zu Christiania erscheinenden sehr lehrreichen Magazin for Naturvidenskaberne af Lundt, Hansteen og Maschmann, 1823, H. 1. S. 163. wird die Vermuthung geäußert, es möge ein blos elektrisches Meteor gewesen seyn; ich halte es aber für

den Niederfall einer brennenden bituminösen Masse, wie in mehreren von mir angeführten Fällen geschechen ist, und da man keine Explosion und kein Getöse bemerkt hat, so ist die Erscheinung nicht unter die größern Feuerkugeln zu rechnen, welche Meteorsteine oder Gediegeneisenmassen geben, sondern unter die Sternschnuppenartigen Erscheinungen, welche, ohne zu explodiren, an dem Orte des Niederfallens andere Substanzen zurücklassen. Es wird auch vermuthet, es möge mancher VValdbrand bei sehr trockner VVitterung, so wie auch der Brand der Grue-Kirohe durch ein solches Meteor entstanden seyn, welches gar nicht unwahrscheinlich ist, da schon mehr dergleichen Ereignisse Statt gefunden haben, die auch von mir schon sind erwähnt worden.

1822, den 12. November, um 9½ Uhr Abende, zut Potsdam eine helle Feuerkugel mit Schweife, vom Herrn Director Klöden gesehen, wobei aber die scheinbare Nähe, so wie mehrmals geschehen, eine optische Täuschung gewesen seyn mag. Es sollen noch 5 andere ähnliche Erscheinungen an demselben Abende seyn gesehen worden. An diesem Tage und an dem folgenden zeigten sich viele Sternschnuppen, wobei es merkwürdig ist, dass eine große Sternschnuppe oder kleine Feuerkugel die Straße sehr hell mit gelbe grünem Lichte erlenchtete. Mehr davon in diesen Annalen, B. 78, S. 220.

1823, den 6. April um 10 Uhr Abends, zu Berlin eine sehr glänzende Feuerkugel, nach NO gehend. Am Horizonte blitzte es (ohne Zweisel scheinbar, zufolge einer Explosion des Meteors). Bode's astronomisches Jahrbuch auf 1827, S. 149.

1823, den 22. August, um Mittag, ward, nach einer von Hansteen mitgetheilten Nachricht, im Fdinburgh Philos. Journal, No. XXIV. vom 1. April 1825, p. 406, wahrscheinlich zu Christiania, eine durch das Feld des Teleskopes langsam in einer schlangenförmigen Richtung gehende große Sternschnuppe bei hellem Sonnenscheine gesehen. Die Erscheinung dauerte 1 bis 1½ Sekunde.

1824, den gten Juni, um g Uhr, 321 Minuten Abends zu Leipzig ein Feuermeteer, erst 45 bis 50° über dem Horizonte nach S, bewegte sich nach VV. Der Kern war etwa, wie das Doppelte des Jupiter, der Scaweif 8 bis 12 mal länger, und nach S zugespitzt. Kein Geräusch hörbar. Annalen, B. 78, S. 225. Auch bei Halle ward dieses Meteor von Herrn, Wilhelm Weber (Mitverfasser der Wellenlehre) gesehen, und der Durchmesser dem halben des Mondes gleich geschätzt. Es erschien in einer Höhe von 45°, stieg westlich bis zu einer Höhe von 80° und sank wieder bis 60° herab, wo es in NVV verschwand. Die angegebene Bahn durchlief es in etwa 4 Minuten. Es rückte sehr gleichförmig mit scheinbar langsamer, aber sehr gut fichtbarer Bewegung fort. (Aus der langen Dauer, und langsamen Bewegung ist zu schließen, dass es möge in einer großen Höhe gegangen seyn.)

1824, in der Nacht vom 11. zum 12. August, ward in den Alpen (ohne Angabe der Gegend und der Stunde) eine Feuerkugel gesehen, welche die Erde 3 Minuten lang erleuchtete, und zu derselben Zeit fühlte man Erschütterungen in mehreren Gegenden von Italien, (so wie mehrmale durch Explosionen einer Feuerkugel die Lust so erschüttert worden ist, dass man

es für ein Erdbeben gehalten hat.) Philos. magazine, Oct. 1824, p. 315.

1824, den 13. September um 9½ Uhr Abends zu St. Petersburg eine kleine Feuerkugel nach SVV, die unter einem VVinkel von etwa 35° nach der Seite von VVasili Ostrow, (also ungefähr nach NVV zu) ging. Die Farbe der Kugel und des langen Schweifes war hellblau. Bulletin universel p. Ferussac, Oct. 1825. p. 279, aus der St. Petersburger Zeitschrift 1825, Februar, S. 165.

1824, in der Nacht vom 13. zum 14. November ward zu Mainz eine Feuerkugel gesehen, und ein Erdbeben (eine Erschütterung zusolge einer Explosion) verspürt. Berliner Haude und Spenersche Zeitung, No. 293, vom 13. Dezember 1824:

1825, den g. November, Abends um 5½ Uhr fah man in Böhmen bei Radnitz, Bischowitz, westlich von Wossek und zu Rokitzan, wahrscheinlich auch un mehrern Orten des Pilsner Kreises, eine Feuerkugel, die fich, während fie Feuerfunken sprühte, von NVV nach SO zog, und nach einer Weile gleich einer Rackete plötzlich verlosch. Herr Direktor Paul zu Radnitz, der sich zu derselben Zeit im freien Felde befand, hörte dabei ein rollendes Geräusch in S, und es schien ihm, als ob die Feuerkugel in der Richtung von Prziwietiz aus in der Höhe von Rozmital ver-Schwunden sey. Aus einem Berichte des Herrn Grafen Kalpar von Sternberg, Präsidenten des Böhmilchen Nationalmuleums, aus Brzezina, welcher aus der Prager Zeitung auch in der Frankfurter Oberpostamtszeitung vom 5ten Dezember 1825 theilt ift.

1824, den 16. November, Morgens gegen 2½ Ulir, bei Bonn, eine Feuerkugel mit weißlichem Lichte die Gegend erleuchtend, ging am östlichen Himmel scheinbar fast senkrecht gegen den Horizont, ließ keine leuchtende Spur nach, man hörte auch keinen Knalk Herr Ob. Bergrath und Prof. Nöggerath giebt davon Nachricht in Kastner's Archiv für Naturkunde, B. III. H. 2. S. 249.

1824, den 27. November, um 5 Uhr 4' Abends, ward im Berauner Kreise in Böhmen (in derselben Gegend, wo am 14. October der Meteorsteinfall war) ein Feuermeteor in der scheinbaren Größe des Vollmonds gesehen, welches die ganze Gegend hell erleuchteter Die Ränder desselban glänzten mit einem bläulichen Lichte. Es blieb gegen 4 bis 5 Sekunden sichtbar, und bewegte sich von SO nach NVV. Nach dem Verlöschen zeigten sich noch einige große Funken, die ebenfalls schnell verschwanden. Aus einem Schreiben des Herrn Prof. Hallaschka in Schumascher's astronomischen Nachrichten, No. 70.

Abende, seh man bei Erlangen eine Feuerkugel, ungesahr 10 bis 15 Grade sädlich vom Sternbilde der Cassiopea in der Richtung von SO nach NVV herabsahren, und augenblicklich ohne hörbaren Knall verschwinden. Sie zog einen beiläusig 8 Grad langen
Schweif nach sich. Das Licht siel mehr in das Grünliche, als in das Röthliche. Die Erscheinung glich
dem Fallen einer Rackete. Nach einem Sohreiben
des Herrn Medizinalrath Küttlinger in Kasiner's
Archiv für Naturkunde, B. III. H. 2. S. 249.

1824, den 10. Dezember gegen 5 Uhr Abenda, 211

Mans eine Feuerkugel, bei heiterem Himmel, von Onech West gehend, dauerte 5 Minuten (wahrschein-lich die Sichtbarkeit des nachgelassenen Schweises mitgerechnet). Berliner Zeitungen, vom 27. Dezember 1824.

Magdeburg, gegen Halberstadt zu, eine Feuerkugel während eines hestigen Sturmes und Schneegestöbers, (welches damit in keiner Beziehung kann gestanden haben), aus einer schwarzen Wolke (wahrscheinlich von Rauche und Dampse, oder hinter einer gewöhnlichen Wolke hervor) kommend, ließ einen seurigen Schweif nach sich, und explodirte mit Krachen. Preusische Staatszeitung No. 306 vom 29. Dezember 1824.

1824, den 17. Dezember, gegen 62 Uhr Abends, su Neuhaus in Böhmen, bei Hagel und Schneewetter, eine große Fenerkugel mit bläulichem Lichte, fiel auf den Kirchthurm, und zersprang mit einem pfeisendschneidenden Krachen. Ein Theil des Meteors verweilte auf dem Kirchthurmknopfe eine Viertelstunde brennend, und verlosch dann von selbst. (Da also ohne Zweisel etwas von bituminösen Theilen herabgefallen ist, so ist diese Ereignis schon unter No. I. erwähnt.)

Ein solches Meteor zu derselben Stunde, wahrscheinlich dasselbe (welches sich nicht mit Gewisheit bestimmen lässt, weil die Richtung nicht angegeben ist), ward bei Tabor in Böhmen bei Schneegestöber gesehen, das mit einem hestigen, aber nicht donnerähnlichen Krachen (scheinbar) zu Boden siel. Bersiner Haude- und Spenersche Zeitung, 1825, No. 7.

vom 10. Januar. (Unrichtig ist es übrigens, wenn man es mit Gewittern an demselben Tage hat in Verbindung bringen wollen, wiewohl es glaublich ist, dass man hier und da bei trüber VVitterung die Erscheinungen bei einer Feuerkugel möge für ein Gewitter gelialten haben.)

Valderno, nicht weit von Arezzo, ein Feuermeteor mit einem kegelförmigen Schweife, warf Funken, ging von VV mach O, ohne hörbares Getöle. Aus der Antologia Romana, Febr. 1825, im Bulletin des sciences par Ferussac, Mai 1825, p. 303. Aus der Art der Erzählung sieht mau, dass der Berichterstatter ganz der Sache unkundig ist.

1825, den 17. Januar, Abends gegen 7 Uhr, zu Bromberg gegen SVV am Horizonte eine ziemlich grose Feuerkugel; sie verbreitete viel Licht, und verschwand an derselben Stelle mit unzählbaren Strahlen und Flammen, gleich einer Rackete. (Sie muß also in einer von dem Orte der Beobachtung abwärts gehenden Richtung sich bewegt haben.) Es ward kein Knall gehört. Preussische Staatszeitung, vom 24. Februar 1825.

1825, den 24. Januar, nach 10 Uhr Abends, zu Königsberg und in der Gegend eine kleine Feuerkugel in VV, welche viel Glanz verbreitete. (VV as man hernach für einen Blitz gehalten hat, wird wahrscheinlich eine in großer Entsernung geschehene Explosion gewesen seyn.) Kastner's Archiv für Naturkunde, B. 5. H. 3. S. 383.

1825, den 3. Februar, um 53 Uhr Morgens, su Nürnberg, bei Schneesturme eine hellglänzende Feuerhebung über den Horizont in einer dem Schneesturme (mit dem sie in keiner Verbindung stehen konnte) entgegengesetzten Richtung von O nach VV sleg. Bei ihrem Verschwinden leuchtete sie helt auf, und es ertönte ein starker lange dauernder Donner. Die VVolken, welche den Himmel ganz bedeckt hatten, zertheilten sich nach dem Verschwinden der Fenerkuges (vielleicht, weil sie meistens aus nachgelassenem Rauche und Dampse des Meteors mochten bestanden harten, vielleicht auch, wenn es wirkliche VVolken warren, blos zufällig), und der Mond und die Sterne standen ganz klar am Himmel, Kastner's Archiv für Naturkunde, B. 4. H. 2. S. 198, 199,

An demselben Tage, um 11 Uhr Abenda, zu Bremen plötzlich blendendes Licht, dem ein betänbender Knall folgte. In kurzen Intervallen erfolgten noch 3 heftige Schläge, mit (scheinbarem) Blitz und Donner zugleich, welcher letztere nicht von dem gewöhnlichen Rollen begleitet war, und mehr einer Kanenade glich. (Aus diesen Umständen läset sich schließen, dass es kein Gewitter, sondern eine ganz in der Nähre explodirende Feuerkugel gewesen ist, die man wegen der trüben Witterung nicht genauer hat beobachten können.) Berliner Zeitungen, No. 36, vom 12. Februar 1825.

Kassel während eines Schneegestöbers am nördlichen Horizonte eine Feuerkugel von der scheinbaren halben Größe des Mondes; sie ging pfeilschnell in sast horizontaler Richtung von SVV nach NO, und verbreitete ein glänzendes Licht.

1825, den 7. Februar (3 Tage nach dem vorher erwähnten Meteor), sah man ebendaselbst wieder eine Fenerkugel von blutrother Farbe. Berliner Zeitungen, vom 12. Februar 1825.

1825, den 28. Juli, um 9\frac{2}{a} Uhr Abends, sah man zu Frankfurt am Main am östlichen Himmel eine Feuerkugel, groß, röthlich, mit einem weisen, etwa 10 Mendedurchmesser langen Nebelschweise, der durch das Sternhild der Andromeda in einem Winkel von 30° sich nach O zu gegen den Horizont senkte. Einer will dabei ein leises Krachen, wie von entserntem Musketenseuer vernommen haben. Auch zu Bamberg hat man dieses Meteor nach NO und zu Stuttgart nach NVV gesehen (es mus also eine Zikzakbewegung gemacht haben). In Hannover sah man es in O, ungesähr 10 bis 12 Grad hoch. Nach mehreren Zeitungsberichten, unter andern in der Berliner Haude - und Spenerschen Zeitung, No. 207, vom 12. September 1825.

1825, den 3. August, ein Feuermeteor zu Meidling und Döbling im Oesterreichischen gesehen, von W nach O gehend, nach Zeitungsnachrichten.

1825, den 22. August, um 11 Uhr Abends, sah man in Utrecht und in Amsterdam eine Feuerkugel von S nach N gehen, sehr glänzend. Bei dem Verschwinden hörte man ein entserntes Geräusch. Berliner Haude- und Spenersche Zeitung, No. 205. vom 3. September. An demselben Tage ward um 11 Uhr Abends eine Feuerkugel, höchst wahrscheinlich ebendieselbe, auch in Burgehemnitz, 5 Meilen nordwärts von Leipzig, gesehen, nach NVV zu, ansangs kleiner als der Mond, und hernach sich viel weiter ausbreitend, mit

Sehr hellem grünen Lichte, welche Nachricht mir der dortige Herr Pfarrer Jakobi mitgetheilt hat. (Aus dem an dieser, und noch an zinigen andern Feuerkugeln, unter andern noch an 2 hier erwähnten, bemerkten grünen Lichte möchte sich wohl bei diesen Meteoren etwas von Kupfergehalt vermuthen lassen, welcher sich auch schon bei einigen Meteormassen in einem geringen Verhältnisse gezeigt hat, aber bei dem Meteorsteinsalle am 28. Mai 1677 scheint der Hauptbestandtheil gewesen zu seyn.)

1825, den 20. September, Abends um 9 Uhr sah man in Hannover eine Feuerkugel, größer als der Vollmond, von O etwa 10° nördlich, ungefähr 20° hoch, Funken wersend, weiter ziehen. Einer sah das Zerspringen. Das Licht war gelb und blau. Frankfurter Ober-Post-Amts-Zeitung, vom 2. October. Berliner Vossische Zeitung, vom 3. October. Auch in Leipzig wollen Einige eine Feuerkugel, wahrscheinlich dieselbe, an demselben Abende gesehen haben, wovon ich aber keine genauern Nachrichten erhalten konnte.

1825, den 24. September, Morgens um 1 Uhr, bei heiterem Himmel und Mondscheine, zu Leipzig eine Feuerkugel von dem dritten Theile des Monddurchmessers. Sie zeigte rothes Licht, wie der Mars, aber seuriger, war nicht scharf begränzt, und ließ keinen Schweif nach sich, ging von VV nach O, schien in Sungesähr 55° hoch zusseyn, und verlösehte ungesähr in einer Höhe von 48° ohne hörbaren Knall. Die Nachricht verdanke ich dem Herrn Prosessor Seyfarth in Leipzig.

1825; den 17. October, Nachts um 1 Uhr zu Prag-

eine sehr große Feuerkugel; bei dem Zerspringen hörte man einen Knall, wie von einem Böller, wodurch Viele aus dem Schlase ausgeschreckt wurden. Aus Zeitungen, unter andern der Berliner Haude-und Spenerschen Zeitung, No. 252. vom 28. October 1825.

1825, den 19. October, um 8½ Uhr Abends, eine Fenerkugel, zu Berlin gesehen, hoch in S, ging schnell von VV nach N, sich etwas abwärte senkend. Man hat kein Zerspringen gesehen und keinen Knall gehört.

1825, den 22. October, Abends gegen 7 Uhr sah man bei Höxter ein Feuermeteor nach NVV. Nach Zeitungsberichten.

1825, den 4. November, Abends gegen 9 Uhr bei Halle ein Feuermeteor nach NVV.

1825, den 5. November, Abends, 5 Minuten vor 7 Uhr sah Herr Wilhelm Weber nebst Andern zwischen Merseburg und Halle in NNVV ein Meteor von ganz weisem blendenden Lichte; es stieg nicht ganz 10° über den Horizont, und zerplatzte ohne hörbaren Knall, wobei die Funken nach allen Seiten sprühten. Die Erscheinung dauerte etwa nur 15 Sekunden.

1825, den 1. Dezember, etwas nach 5 Uhr Abends sah man zu Berlin, in der Richtung der Spree abwärts, eine Feuerkugel, in der Größe des Vollmondes, die still zu stehen schien, (weil sie in der Richtung des Beobachters mag gegangen seyn) das Licht war röthlich und etwas matt. Etwa nach einer halben Minute legte sich ein schwarzer Streif (vermuthlich von ausgebrochenem Damps) vor, und nach eine Paas

Sekunden verschwand die Kugel. Hernach sah; man hinter einer dunkeln Wolke einen hellen Schein. Aus der Berliner Vossischen Zeitung, im Frankfurter Journal vom 12. Januar 1826.

1825, den 10. Dezember, früh um 5 Uhr, bei Halle ein Feuermeteor, einer etwas matten Rackete ähnlich, an der Nordseite des Himmels von VV nach O scheinbar horizontal gehend, von dem Gutsbesitzer, Herrn von Lehmann gesehen.

1825, den 18. Dezember, um 8 Uhr 40' Abends sah Herr Doctor Buch in Frankfurt am Main bei einer sehr beschränkten Aussicht ein Feuermeteor an der Nordseite des Himmels von O nach VV langsam ziehen. Verschiedene versichern auch, das sie dort an demselben Tage ungesähr 2 Stunden früher auch nach SO zu eine Feuerkugel mit einem Schweise gesehen haben.

Es ist Schade, dass man bei uns so wenig aufmerksam auf solche Naturerscheinungen ist, und keine hinreichend genaue Beobachtungen solcher Meteore liesert, dass aus correspondirenden Beobachtungen der aus verschiedenen Standpunkten gesehenen scheinbaren Bahn die wahre Bahn u. s. w. könnte durch Berechnungen gefunden werden. In manchen andern Gegenden hat man solche Erscheinungen weit bester beobachtet, besonders schon früher in England, wo wir so viele gute Zusammenstellungen von Beobachtungen, nehst Berechnungen der Bahn, Geschwindigkeit, Größe u. s. w. durch Halley, Pringle, Blagden und Andere erhalten haben, und auch in neuerer Zeit in Nord-Amerika, wo Bowditch und

James Dean sich um diesen-Gegenstand sehr verdient gemacht haben. Sogar, bei dem bekannten Meteor, welches den großen Steinfall bei Weston in Connecticut gab, am 14. Dezember 1807, waren an diesem Wintermorgen früh um 6½ Uhr, wo bei uns die Meisten noch schlafen, schon genug verständige Leute bei der Hand, die so gute Beobachtungen lieferten, dass Bowditch seine Berechnungen darauf gründen konnte, Warum kann so etwas bei uns nicht auch geschehen? Wer also Gelegenheit hat, gute Beobachtungen solcher aus verschiedenen Standpunkten gesehenen Meteore zu sammeln, bei welchen die Richtung, die Höhe, der Punkt des Erscheinens oder des Verschwindens u. s. w. genau bemerkt sind, am besten durch Vergleichung mit der Lage gegen gewisse Sterne, oder auch allenfalls durch Schätzung, und durch Vergleichung der Lage mit einem Hause oder einem Baume, aus einem gewissen Standpunkte betrachtet, der thue es, wobei es wohl am besten seyn möchte, solche gesammelte Beobachtungen hernach an Herrn Professor Brandes zu schieken, der zu folchen Berechnungen und Unterfuchungen mehr als Andere geeignet ift,

#### IV. Bemerkungen über Feuermeteore und herabgefallene Massen.

Aoulserst merkwürdig sind die Resultate der neueren Sternschunppenbeobachtungen des Herrn Prosesser Brandes, welche er im ersten Heste seiner Unterhaltungen für Freuede der Astronomie und Physik (Leipzig, bei Joh. Ambr. Barth) bekannt gemacht hat, und woven auch schen in diesen Annalen, B. 78. S. 421 Einiges von ihm kurz angedeutet ist. Er sand

nämlich bei der Zusammenstellung der Bahnen, dass diejenige Richtung vorherrscht, welche der Erde in ihrer Bewegung entgegengesetzt ist, so wie es auch seyn mus, wenn diese Massen von außen bei uns anlangen, und vorher im Weltraume sich nach allen möglichen Richtungen bewegten. Unter 56 Bahnen waren 26 abwärte geneigte, 9 aufwärte gehende und eine horizontale. In Hinsicht des Azimuths zeigte sich die Richtung nach Südwest, oder vielmehr die nach 55° westlich, als die vorwaltende. Es fanden sich nämlich unter 34 Bahnen in dem Quadranten, in defsen Mitte 55° westlich sich befindet, zwischen 10° und 100° westl. Azimuth 15; in dem entgegengesetzten von 80° bis 170° östl. Azimuth nur 5; und in den beiden andern waren in dem einen 7, in dem andern 9. Bei Vergleichung für die Sextanten des Kreises ist es noch auffallender; es befanden sich nämlich in dem, wo 55° westlich in der Mitte liegt, also von 25° bis 85° westlich 12 Bahnen; in dem entgegengesetzten nur 2'; in den beiden Sextanten, welche jenem ersten am nächsten liegen, in einem 6, im andern 9; in den beiden Sextanten, die entfernter von dem ersten liegen, in einem 3, in dem andern 2. Bei weitern Berechnungen der Richtung, in welcher fich die Erde zur Zeit der Beobachtung bewegte, zeigte sich die Verbindung einer vorherigen eigenthümlichen Bewegung dieser Massen mit der Bewegung der Erde noch deutlicher, da in dem Octanten, welcher dieser Richtung gerade gegenüber stand, gar keine Sternschnuppe ging, und in den, welche dieser Richtung zunächst waren, nur in dem einem 2 und in dem andern 3. Die Geschwindigkeit war gewöhnlich 4 bis 8 Meilen in einer Se-

kunde. Da die Erde ungefähr mit 4 Meilen Geschwindigkeit fortrückt, so wird mit Recht bemerkt, dass die, deren eigenthümliche Bewegung nach West geht, sich scheinbar'schneller, und die nach O gehenden scheinbar langsamer bewegen mussten; ob es aber so ist, lies sich aus den Beobachtungen noch nicht bestimmen. (Ich zweisle nicht, dass es sich bei fortgesetzten Beobachtungen, wenn man auf diesen Umstand besonders ausmerksam seyn will, auch so finden werde.) Die gefundene Höhe war von 1 Meile bis weit über 50 Meilen über der Erde. Die Größe, wo sie sich einigermaßen bestimmen ließ, welches immer sehr unsicher ist, war bei einer über 120 Fuss, wo der noch mehrere Sekunden lang sichtbare Schweif einen Cylinder von demselben Durchmesser und von 3 bis 4 Meilen Länge bildete; bei einer über 100 Fuss, und bei einer über 80 Fuse. Die Länge der sichtbar durchlaufenen Bahn war bei einer nur 1 Meile, bei einer andern 1 Meile, bei den übrigen aber von 2 bis 40 Meilen. Bei einer Sternschnuppe ward ein Zerspringen beobachtet (dergleichen ich auch schon gesehen habe). Eine hatte eine sehr in einen Bogen gekrümmte Bewegung. Eine, die fast vertikal 20 Meilen (von 45,7 bis 24,8 Meilen Höhe) herabging, und an der Küste der Ostsee nahe bei dem Rigaischen Meerbusen mus im Zenith gewesen seyn, würde haben können von Schlesien bis nach Lappland, und von Christianfand in Norwegen bis nach Twer in Rufsland gesehen werden. Bisweilen schien eine gewisse Uebereinstimmung der Richtung bemerkbar zu seyn, bisweilen aber nicht. Einmal gingen zwei gleich nach einander so, dass ihr wahrer Ort im Raume nahe zusammenstimmte. In niedrigeren Gegenden der Atmosphäre, etwa in 1 bis 2 Mellen Höhe, scheinen nur kleinere Sternschutzpen sich zu zeigen. Mit der Witterung scheinen sie in keiner Verbindung zu stehen. (Recht Sehr wäre zur Vermehrung und Berichtigung unseren. Kenntnisse von diesem für die Kosmologie so wichtigen Gegenstande zu wünschen, dass Herr Professor Brandes genug Geduld, Lust und körperliche Ausdauer behalten möge, um in der Folge einmal wieder solche allerdings schwierige und mühlame, aber destomehr verdienstliche Beobachtungen anzustellen, und dass er recht viele eifrige und thätige Mitarbeiter finden möge. Es wäre auch recht gut, wenn in England die Herren John Faray und Benjamin Bevan uns noch mehr von Sternschnuppen-Beebachtungen und deren Resultaten mittheilen wollten, als in Nicholson's Journal of natural philosophy, Vol.34. p. 298 geschehen ist.)

Mit der von mir schon im Jahre 1794, und auch früher von Pringle, Halley, Wallie, Mask e-lyne, Rittenheuse und einigen Andern behaupteten Ankunft der meteorischen Massen aus dem allgemeinen Weltraume (welche doch endlich immer allgemeiner angenommen werden muse, da dieser Ursprung mit allen Beobachtungen übereinstimmt, aber der von Manchen, welche die dabei beobachteten Umsstande besonders in Anselung der Bahn und Bewegung nicht gehörig kennen und erwägen, oder mit der fixen Idee behastet find, dass jeder VVeltkörper etwas ganz Abgeschlossenes seyn mülle, behauptete atmosphärische Ursprung ganz und gar der Natur widerspricht), zeigen sich in neuerer Zeit immer mehrere ausgezeich-

nete Akronomie und Physiker einverstanden. So halt e. B. Flangergues (Annales de Chimie t. XVII. and Annalen der Physik, B. 69, S. 421) bei Gelegenheit des Meteorsteinselles bei Juvenas die Fenermentere für kleine Kometen - oder Planetenartige Körper, danen die Erde auf ihrem VVege begegnet \*). Ungestähr ebendasselbe äußert Herr Baron von Zach in seiner Vorrespond. astron. 1822, No. V. wie auch M. C. Bailly in seinem Résumé complet d'Astronomie, Paris 1825. Al. Volta hat auch in der Sitzung des k. k. Instituts zu Mailand am 31. Dezember 1822 einem Aussatz vorgelesen, worin er die Feuermeteore als kleine sich im VVeltraume bewegende Körper ansieht.

Zu den vorzäglichsten die meteorischen Massent betreffenden Forschungen gehören auch Herrn Hofr. Stromeier's Analysen des in der Pallasischen und Minlichen Gediegeneisenmassen enthaltenen Olivins,

<sup>1)</sup> Es wird hierbei die Vermuthung geäußert, daß die als Schlakken auf der Flüssigkeit, welche die Sonne bedeckt (?) schwimmenden logenannten Sonnenflecken könnten von der Sonne durch eine uns unbekannte Kraft schief fortgeschleudert werden, und so lange um die Sonne kreisen, bis sie von einem Planeten angezogen, auf ihn herabsielen. Diese Vermuthung kann aber nicht angenbmmen werden, 1) weil die Sonne eine viel zu Rarke Anziehung hat, als dass es wahrscheinlich wäre, dass etwas so weit könnte weggeschleudert werden, 2) weil: der Widerstand der Sonnepatmosphäre, welche auf der Oberfläche wohl 780 mal dichter seyn mus, als unsere Atmosphäre. eine fo ungeheure Wurfkrait erfordern würde, daß man es schon deshalb als unglaublich ansehen kann, 3) hauptsächlich deshalb, weil durch eine folche Wegschleuderung, wenn sie auch noch so schief geschähe, doch kein planeten - oder kometenartiger Umlauf könnte bewirkt werden, indem das Perihellum doch immer wieder auf die Sonne selbst fallen würde. weshalb also die ursprüngliche hernach durch die Anziehung der Sonne umgeäuderte Bewegung eines um die Sonne kreis fenden Körpers nicht kann von innen nach aufsen, sondern von außen in einer tangentialen Richtung gegangen feyn. Die von Buffen vorgetragene Idee, dass die Planeten sollen von der Sonne ausgeschleudert seyn, welcher Manche noch immer anhängen, ist also ganz und gar nicht der Natur gemäß. Ghl.

in Vergleichung mit dem Olivin aus Basalten und mit dem Chrysolith. Die Hauptresultate sind: 1) dass alle von ihm zerlegten Olivine aus Basalten und Chrysolithe Nickeloxyd enthielten, 2) dass in dem Olivin oder Chrysolith der Gediegeneisenmassen sich gar keim Nickel besindet, 3) dass Olivin, Chrysolith und die Steinart in den Gediegeneisenmassen zu einer und derselben Species gehören. Ueber diese Analysen hat Herr Hofr. Stromeier in der Versammlung der königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen an deren Stistungstage 1824 eine Abhandlung vorgelesen, von welcher ein Auszug in den Göttingischen gelehrten Anzeigen 1824, St. 208 und 209 vom 27. Dezember 1824 sich besindet, aus welchem das Wesentlichste auch in diesen Annalen, B. 80 S. 193 s. mitgetheilt ist.

Ueber die in den Meteorsteinen verkommenden krystallisirten Mineralien hat mein sehr verelirter Freund, Herr Gustav Rose, in diesen Annalen, B. 80. S. 175 f. interessante Beobachtungen bekannt gemacht, besonders über die in dem Meteorsteine von Juvenas. Der braune Bestandtheil zeigte sich als Augit, der weiße unterschied sich vom Albit durch einen geringern Antheil von Natrum, und kam hierin, so wie auch in der Form und dem Verhalten vor dem Löthrohre mit dem Labrador überein; die 'gelben Blättchen ließen sich der Form nach nicht bestimmen. Das metallische Fossil schien Magnetkies zu seyn. Das Ganze dieses Meteorsteins findet er dem Dolerit vom Meisner in Hessen sehr ähnlich. Auch hat er die Krystallisationen des Olivins oder Chrysoliths in dem Pallasischen Eisen genau gemessen. Diese Beobachtungen des Herrn Gustav Rose hat auch Herr Baron von

Humboldt dem französischen Institute am 18. April 1825 und der pharmaceutischen Gesellschaft zu Paris am 16. Mai 1825 mitgetheilt.

Von der in meinem Buche S. 374 weiter erwähnten bituminölen Substanz, welche 1796 den 8. März um 10½ Uhr Abende in der Oberlausitz mit einem explodirenden Fenermeteor niedergefallen oder vielmehr davon wie abgetropft ist, habe ich, wiewohl ich nur eine sehr kleine Portion davon besitze, etwas weniges Herrn Professor John in Berlin zur Analyse gegeben, welcher sie auch, so gut es bei einer so geringen Quantität sich thun liels, untersucht hat. Er sand darin ein balsamisches weiches Harz, auslöslich in gemeinem und absolutem Alkohol — eine eigenthümliche Säure und — Wasser. Von Schwefel, den ich darin vermuthet hatte, so wie auch von Schwefelsture sand sich nicht die mindeste Spur.

In meinem Buche über Feuermeteore und herabgefallene Massen habe ich S. 189 von der fabelhasten Volkssage der Morgenländer geredet, nach welcher in der VVolke (von Rauch oder Damps), aus welcher Meteorsteine kämen, der aus Tausend und einer Nacht und andern Erzählungen bekannte Vogel Rok stecken, und glühende Steine im Schnabel und in den Krallen halten soll, und dass das Getöse des Meteors von dem Geschrei und dem Flügelschlage dieses Vogels herristere, worüber auch Voyages de Sind-bad, traduits par Langles p. 76 und Annales de Chimie t. IX. p. 476 nachzusehen sind. Diese Volkssage habe ich zur Erklärung der Stellen im Koran, Sura 8, v. 16 und Sura 103, v. 3 u. 4 und in dessen Commentatoren Dschelateddin und Ismael augewendet, wo von einem höchsie

wahrscheinlich um das Jahr 570 bei Beder in Arabien geschehenen Meteorsteinfalle die Rede ist. In meiner Vierten Lieferung Neuer Beiträge, in Annalen, B. 78. S. 157 habe ich aus einem Auflatze des Herrn von Hammer in der Steiermärkschen Zeitschrist, H. 1. S. 73, auch bemerkt, dass der auf Persischen Münzen vorkommende Vogel des Ormuzd, welcher den Donnerkeil in seinen Klauen hält, so wie auch der Adler des Jupiter, wahrscheinlich dem Vogel Rok analog find, und auf das schon in altern Zeiten bekannt gewesene Niederfallen meteorischer Massen sich zu beziehen scheinen. Nun kommen auch in abendländischen Nachrichten, wie ich hier unter No. I. bemerkt habe, solche Vögel mit glühenden Steinen oder Kohlen in den Schnäbeln und Krallen zu 3 verschiedenen Malen vor, nämlich in den Jahren 1189, 1191 und 1226; es ist also zu vermuthen, dass ein solcher Mythus mag seyn nach den abendlandischen Gegenden durch zurückgekehrte Kreuzfahrer aus dem Orient mitgebracht worden. Aus dieser Uebereinstimmung ergiebt sich noch mehr, dass die angeführten Stellen im Koran und in dessen Commentatoren von einem Meteorsteinfalle, durch welchen einige Feinde sollen seyn getödtet worden, zu verstehen sind, und nicht etwa blos allegorisch von schwarzen Blattern, wie einige Ausleger, die keine Kenntnisse von Meteorsteinfällen haben mochten, sie wollten verstanden wissen.

Chladni.

## III.

Ueber den Epistilbit, eine neue zur Familie der Zeolithe gehörige Mineralgattung;

von

GUSTAV ROBE.
(Hierzu die Kupfertäfel No. IV.)

Die Krystalle des Epistilbits sind 2- und 2 gliedrig. Man kann zur Grundsorm ein Rhombenoctaeder annehmen, in welchem die 3 Axen a, b, v (Fig. 1) sich zu einander verhalten wie

 $\sqrt{2,022}$ :  $\sqrt{11,886}$ : 1.

Die beobachteten Formen find ein sehr geschobenes Prisma M, an den Enden mit flachen Zuschärfungen s, die auf die scharfen Seitenkanten des Prismas aufgesetzt find, und mit Abstumpfungen t der Ecken an den stumpfen Seitenkanten, die einen Rhombus bilden (Fig. 2). Aus dieser Lage der Kanten folgt also, dass die 3 Flächen M, s, t, die Abstumpfungen der Kanten eines Rhombenoctaeders find; und es ist dasselbe, welches zur Grundform angenommen ist, obgleich Teine Flächen lelbst nicht vorkommen. In andern Krystallen bilden die Flächen t die Zuschärfungen der Enden, die Plächen s find zurückgedrängt, und bilden Abstumpfungen der Ecken an den scharfen Seitenkanten, die auch einen Rhombus bilden (Fig. 3). Oester treten auch noch schmale Abstumpfungen der Kanten zwischen s und M hinzu, die in die Diagonalzone von t fallen.

Die Formeln der verschiedenen Flächen find:

M	=		å	:	.Ъ	:	•••	6	T
ŕ	=	80	a	:	b	:	00	c	
ť	=	-	ä	: 00	Ъ	:		i C	1
ė	=	00	a	:	b	:		c	1
*	=		a	: ,	3 b	:			

Die Neigung von M gegen M beträgt 135° 10'

- M - r - 112 25

- M - t - 122 9

- M - t - 109 46

- t - t - t - 154 51

- t - t - 141 47

Einfache Krystalle sind selten, gewöhnlich kommt der Epistilbit in Zwillingskrystallen vor, die ähnlich denen des VVeissbleierzes gebildet sind, und eine Seitensläche M gemein haben. Fig. 4 stellt einen solchen Zwilling in schiefer, Fig. 5 in horizontaler Projection dar. Die Zuschärfungsstächen s der beiden in dem Zwillinge verbundenen Krystalle bilden in der Kante z einen ausspringenden, und in der Kante z einen einspringenden VVinkel von 167° 48'. Die Abstumpfungsstächen der scharfen Seitenkanten r treten hier gewöhnlich hinzu, und bilden in der Kante y einen VVinkel von 135° 10' wie die Seitenslächen selbst ').

Der Epistilbit hat einen sehr deutlichen Blätterdurchgang, parallel mit der Abstumpfung der scharfen
Seitenkante r und einen unebenen Querbruch. Die
Flächen M sind glänzend, aber uneben und nicht messbar mit dem Reslexionsgoniometer, die Flächen s sind

<sup>\*)</sup> Nach diesem letztern Winkel am Zwillingskrystall, wie auch nach dem von 109° 46', unter welchem die Flächen t gegeneimander geneigt sind, habe ich die übrigen berechnet.

matt, t und r glatt und glänzend. M und t haben Glasglanz, r starken Perlmutterglanz. Der Epistilbit ist von Farbe weise, und durchsichtig bis an die Kanten durchscheinend.

Die Harte ist 4,5, zwischen Flussspath und Apatit. Das spec. Gewicht 2,249 nach einem Versuche, wo mehrere kleine Stücke, und 2,250, nach einem andern, wo ein einzelnes größeres Stück gewogen wurde. Die Temperatur bei beiden Versuchen 10° R.

Vor dem Löthrohe verhält sich der Epistilbit wie der Stilbit und Heulandit. Im Kolben mit dem Löthrohre erhitzt, schwillt er stark an und giebt VVasser, eben so schwillt er auch auf der Kohle an, und bildet ein blasenvolles Email, ohne sich zu einer Kugel zusammenschmelzen zu lassen. Von Borax wird er in grosser Menge zu einem klaren wasserhellen Glase aufgelöst; von Phosphorsalz wird er zersetzt und bildet ein klares Glas, worin die Kieselerde unaufgelöst schwimmt. Mit Soda bildet er ein klares, blasenvolles Glas. Mit Kobaltsolution beseuchtet, wird das Email blau.

Der Epistilbit ist auslöslich in concentrirter Salzsaure, mit Hinterlassung eines feinen, körnigen Pulvers von Kieselerde. Das geglühte Pulver des Epistilbits ist in Sauren gänzlich unauslöslich.

Die chemische Zusammensetzung ist nach einer damit angestellten Analyse folgende:

### Sauerstoffgehalt.

Kieselerde	58,59		•	30,44	•	12
Thonerde	•	_	,	8,18		3
Kalkerde				• •		· .
Natron	1,78	•	•	2,12 0,45	•	Ļ
Wasser	·			12,87		5

Die mineralogische Formel daher

 $\binom{N}{G}$  S<sup>3</sup> + 3 AS<sup>2</sup> + 5 Aq.

Der Epistilbit findet sich auf Island und den Faröer Inseln in den Höhlungen eines Mandelsteins.
Die Krystalle sind theils auf einer derben Masse mit
körnig abgesonderten Stücken, theils einzeln und mit
Heulandit auf den VVänden der Höhlungen selbst aufgewachsen.

Ich hatte diese Gattung schon vor mehreren Jahren in der Königlichen Mineraliensammlung in Berlin gesehen, und ihre Form bestimmt, Herr Prof. Weis hatte schon früher einige Stücke mit Zwillingskrystallen, die indels nicht sehr deutlich waren, besonders gestellt und für eine neue Varietat des Blätterzeolitlis gehalten. Die Charaktere, wodurch sich die Substanz als eine neue Gattung erwies, wurden an kleinen einfachen Krystallen bestimmt; die mit größern Krystallen des Heulandits zusammen vorkommen. Ich fand später 1824 den Epistilbit wieder in Paris in der Privatsammlung des Königs, wo Herr Graf von Bournon sie auch schon als etwas Neues ausgezeichnet hatte. stellte auch mit diesen Krystallen Messungen an, was mir Hr. v. Bournon gern erlaubte. Die Messungen stimmten mit den früheren, aber ich ergreife mit Freuden diele Gelegenheit, um auch öffentlich dem Hr. v. Bournon meinen innigsten Dank auszusprechen, für die ausserordentliche Liberalität, mit welcher er mir verstattet, hat die unter seiner Direction stehende Sammlung nicht nur durchzusehn, sondern auch die darin befindlichen Krystalle zu messen.

Die Krystalle des Epistilbite haben viel Aehnlich-

keit mit denen des Stilbits (Strahlzeoliths) und des Heulandits (Blätterzeoliths), und find auch wohl mit diesen bisher immer verwechselt worden. In Bezug auf diese Aehnlichkeit ist ihnen der Name Epistilbit gegeben. Der Stilbit und Heulandit haben wie dieser einen einfachen blättrigen Bruch, einen eben so starken Perlmutterglanz auf demselben, denselben Glasglanz auf den übrigen Flächen, die auch meistens so uneben find. Doch unterscheiden sie sich durch ein geringeres specifisches Gewicht, das ich beim Stilbit = 2,145 = 2,176 bei einer Temperatur von 80 R. und beim Heulandit = 2,211 bei einer Temperatur von 6º R. fand, durch eine geringere Härte, die bei beiden noch unter der des Flussspathes ist; besonders aber durch ihre Form. Der Stilbit und Epistilbit gehören zwar zu einem gleichen Krystallisationssystem, doch sind ihre Winkel mit einander unvereinbar, und der Heulandit ist 2 und 1 gliedrig, also auch schon in seinem Krystallisationssystem von den andern verschieden. Ich habe zur Vergleichung eine Zeichung vom Stilbit Fig. 6 und eine vom Heulandit Fig. 7 hinzugesetzt, wobei die Figuren in Mohs Mineralogie zum Grunde gelegt find. Der Epistilbit ist ferner ausgezeichnet durch sein häufiges Vorkommen in Zwillingskrystallen, die bei keiner der andern Gattungen beschrieben find. Von dem Stilbite kommen zwar kreuzförmige Zwillingskrystalle vor, und Herr Allan zeigte mir davon in Edinburg ein sehr deutliches Stück, welches er selbst von den Faröer Inseln mitgebracht hatte, doch finden fich diese nur auserst selten. Der Stilbit und Houlandit haben weiter auch eine andre chemische Zusammensetzung, indem die des erstern nach Hisingers Analyse durch die Formel  $CS^3 + 5AS^3 + 6Aq$ , die des letztern nach VValmstedts Analyse durch die Formel  $CS^3 + 4AS^3 + 6Aq$  ausgedrückt werden kann. Sie enthalten nach diesen Chemikern:

	Der Stilbit	Der Heulandi					
Kieselerde	58,10	•	•	60,07			
<b>F</b> honerde	16,00	•	•	17,08			
Kalkerde	9,20	ę	•	7,13			
Eifenoxyd	0,00	•	•	0,20			
Waffer	16.40	•.	•.	15,10			
	99,70			29,58			

Die Analyse des Epistilbits war einfach. Er wurde in Salzsaure aufgelöst, die Kieselerde, die als körniges Pulver zurückblieb, wurde filtrirt, die Thonerde aus der Flüssigkeit durch kaustisches Ammoniak und die Kalkerde darauf durch oxalfaures Ammoniak präcipi-Die erhaltene Thonerde wurde wieder in Salzsäure aufgelöst, und von der geringen Menge Kieselerde, die sie enthielt getrennt. Der erhaltene oxalsaure Kalk wurde geglüht, mit kohlensaurem Ammoniak befeuchtet, getrocknet, und als kolilensaurer Kalk Die zurückgebliebene Flüssigkeit wurde bestimmt. zur Trockne abgedunstet, die trockne Masse wieder aufgelöst, die zurückgebliebene Kieselerde siltrirt und die Flüssigkeit zum Krystallistren hingestellt. Es schofsen ganz deutliche Würfel an, die sich wie Krystalle von Kochsalz verhielten, da sie an der Lust nicht zerflossen, und weder in Alcohol aufgelöst in einer Auflösung von salzsaurem Platin in Alcohol einen Niederschlag, noch in Wasser aufgelöst, in einer Auflösung von Weinsteinsaure in Wasser einen Niederschlag hervorbrachten.

Die angegebene Wassermenge ist das Mittel aus 2. Versuchen, von welchen der eine sie auf 14,72, und der andre sie auf 14,25 bestimmte.

Ich habe noch eine andre Analyse mit dem Epistilbit gemacht, die folgendes Resultat gegeben hat. Sauerstoffgebalt.

> Kieselerde 60,28 31,31 Thonerde 17,36 8,1 I 8,32 Kalk 2,34 1,52 . . Natron . 0,39 Verlust 11,34 12,52 . als Waster genommen.

Der Wassergehalt ist nach dieser Analyse kleiner, und der Kieselerdegehalt größer, als er nach der Formel CN S³ + 3 AS³ + 5 Aq seyn müsste. Diese rührt aber daher, dass ich bei dieser Analyse den Epistilbit, um ihn leichter in Salzsaure ausschließen zu können, sehr sein rieb und schlämmte, und das geschlämmte Pulver in der Röhre des Stubenosens trocknete, dessen Hitze wahrscheinlich zu stark war. Es wurde hierdurch schon ein Theil zersetzt, der sein VVasser verlor, dadurch unaussölich in Säuren wurde, und so bei der Kieselerde blieb, deren Menge er vergrößerte. Ich habe aber diese Analyse angeführt, weil sie mit möglichster Genauigkeit gemacht und die verhältmäßige Menge von Thonerde, Kalk und Natron richtig bestimmt ist.

In der mineralogischen Formel  ${N \choose c}$  S<sup>3</sup> + 3AS<sup>3</sup> + 5Aq habe ich Natron und Kalk zusammengestellt, obgleich es nicht wahrscheinlich ist, dass beide isomorph sind. Der Anbydrit hat im Gegentheil eine ganz andre Krystallsorm als das wasserfreie neutrale schwefelsaure Natron, welches Haidinger beschrieben hat, auch ist

der Glauberit von beiden in der Form verschieden, und doch ist der erste Ca S2, des zweite Na S2 und der letztere Na S2 + Ca S2. Eben so wenig lassen sich die Krystallsormen des Mejonits auf die des Nephelins zurückführen, obgleich doch die chemische Zusammensetzung des erstern nach den Analysen von Leop. Gmelin und Stromeyer durch die Formel CS + 3AS und des letztern nach der Analyse von Arswedson durch die Formel NS + 3 AS ausgedrückt werden kann. Wohl aber scheint es nach den Analysen der Mesotype von Fuchs, dass Natron, mit einer gewisfen Menge Wasser verbunden, mit Kalk isomorph fey, dass es sich also zum Kalk verhalte wie Ammoniak zum Kali, welches erstere, wie Mitscherlich gezeigt hat, nur mit Kali isomorph ist, wenn es 2 Atome Wasser enthalt. Ist dieses aber der Fall, so kommt etwas von dem Wasser noch auf das Natron, um mit Kalk isomorph zu seyn, und es verändert sieh dann noch die Zahl 5, beim Waller, welches bei diesen Formeln keine gewöhnliche Zahl ist. Ehe diess aber bestimmt ausgemacht ist, kann man die Formel des Epistilbits nicht anders schreiben, als wie oben geschehen ist, denn wenn gleich, besonders nach der 2ten Analyse, der Sauerstoff des Natrons zum Sauerstoff des Kalks in einem einfachen Verhältnisse und zwar wie in dem von 1:6 steht, so ist diess doch keinesweges zwischen dem Natron und der Thonerde oder den übrigen Bestandtheilen der Fall,

# IV.

Notiz über Hrn. Profess. Mitscherlich's Beobachtungen, den Dimorphismus des wasserhaltigen schwefelsauren Zinkoxyds und der wasserhaltigen schwefelfauren Magnesia betreffend;

# VVILHELM HAIDINGER.

Während meines Aufenthaltes in Freiberg liefs ich öfters Zinkvitriol und Bittersalz krystallisiren, um die Winkel und andere Eigenschaften dieser Körper an frischen Krystallen zu untersuchen. War die wässerige Aufläsung des schwefelsauren Zinks sehr concentrirt, und die Temperatur des Ofens, auf dem ich sie stehen hatte, etwas hoch; so bildeten sich zwar auch Krystalle, die sich jedoch schon durch ihre sehr geringe Durchsichtigkeit, noch vielmehr aber durch ihre - Form von denen ides gewöhnlichen Zinkvitriols auszeichneten. Die Formen der neuen Species gehörten nämlich nicht in das prismatische, sondern in das hemi-prismatische System, und sahen besonders denen vom Borax ähnlich, nur waren die Winkel anders. Auch die schweselsaure Magnesia, die ich wegen des Isomorphismus von Zink und Magnium, ebenfalls unter denselben Umständen krystallisiren liefs, gab dasselbe Resultat. Diese einzeln stellende Beobachtung theilte ich Hrn. Profess. Mitscherlich während seines Aufenthaltes in Edinburg im J. 1824 mit. Er wiederholte sie späterhin und mit gleichem Erfolg, auch fand,

er, dass das schweselsaure Nickel, welches bereits eine zweite pyramidale Form besitzt, unter denselben Umständen kein hemiprismatisches Salz gebe. Einige Zeit nachher untersuchte er den Einflus, welchen die Erhöhung der Temperatur auf die doppelte Strahlenbrechung krystallisirter Körper äuseert, und fand hiebei, dass diese im Bittersalz bis auf einen gewissen Punkt ganz unverändert blieb, dass aber hierauf der ganze Krystall, den er in Oel erhitzt hatte, plötzlich undurchsichtig wurde. Im Bruche zeigte der Krystall die Structur einer Pseudomorphose, da er aus vielen hemiprismatischen Individuen bestand, die von der Oberfläche der Krystalle ausgehend, sich gegenseitig im Innern des ursprünglichen Krystalles begränzten. Professor Mitscherlich wiederholte den Versuch unter verschiedenen Umständen, und fand, dass die oben erwähnte Veränderung in beiden Salzen bei ungefähr 42° R. erfolgt. Erhitzt man den Krystall in einem Glaskolben auf der Spirituslampe, so geht die Zersetzung vor sich, ohne dass Wasser fortgetrieben wird, außer demjenigen, was vielleicht mechanisch zwischen den Lamellen der Krystalle eingeschlossen sich befand; zum Beweise, dass die Mischung beider Species wesentlich dieselbe ist, und dass ihre Verschiedenheit nur von der Anordnung der Theilchen herrührt. Aus dieser Veränderung schließet Prof. Mitscherlich, dass selbst in einem festen Körper die Atome ihre respective Lage verändern können, wodurch im gegenwärtigen Falle sich zwei Species unterscheiden, deren eine bei einer Temperatur höher als 42° R. nicht mehr bestehen kann. Lebten wir in einer so hohen Temperatur, so würden wir vielleicht eben so selten die jetzt

gewöhnliche prismatische Form dieser Salze sehen; als die sechsseitigen Tafeln des Kochsalzes. Nach der Veränderung ist auch die vollkommene Theilbarkeit der ursprünglichen Krystalle verschwunden; obwohl die zulammengeletzte Malle noch einige Coharenz befitzt, so giebt sie doch einem geringen Drucke nach und zerfällt. Man kennt bereits die oben beobachteten analogen Veränderungen an mehreren dimorphen Körpern. So ist nach Mitscherlich der durch Schmelzen in hemiprismatischen Krystallen erhaltene Schwefel erst ganz durchsichtig, wird aber nach einem oder zwei Tagen undurchsichtig. Auch am Arragonit hat Berzelius schon vor langerer Zeit beobachtet, dass er plötzlich zerspringt, wenn man ihn in einem Glaskolben erhitzt, während Kalkspath, den man in demselben Gefässe zu gleicher Zeit derselben Hitze ausgesetzt hat, in Hinsicht auf die Form unverändert bleibt und selbst seine Durchsichtigkeit beibehalt.

Zusatz. Die doppelte Form des schweselsauren Nickeloxyds, deren Hr. Haidinger in dem Vorhergehenden erwähnt, ist zuerst von Hrn. Brooke bemerkt, und von diesem nebst einigen andern Gegenständen in den Annals of Philosophy. New Series T.VI. p. 437 beschrieben worden, in Begleitung mit einer von Hrn. Phillips angestellten Analyse beider Salze. Ein Auszug aus diesen Arbeiten wird hier nicht am unrechten Orte stehen. (P.)

Ich empfing, sagt Hr. Brooke, vor einiger Zeit von Hrn. R. Phillips mehrere Krystalle dieses Salzes (des schweselsauren Nickeloxydes), welche gerade rhombische Prismen waren; und kurz darauf versch

mich Hr. Cooper mit anderen, die quadratische Prismen darstellten. Als ich diese Verschiedenheit in der Form bemerkte, drangte fich mir zunächst die Vermuthung auf, dass wohl in dem Wassergehalt dieser Salze ein Unterschied vorhanden seyn möchte, da sowohl Hr. P. als Hr. C., sich überzeugt hielten, dass die Salze vermöge ihrer Bereitungsart von fremden Beimischungen frei waren. Die quadratischen Prismen hatten indels nicht so glänzende Flächen, als man wünschen konnte; Hr. Cooper löste daher einige diefor Krystalle in destillirtem Wasser auf und verdampfte die Lösung, wobei sich zu seinem Erstaunen rhombische Prismen absetzten, denen ähnlich, welche Hr. Phillips erhalten hatte, und ohne dass ihnen ein einziges quadratisches Prisma beigemischt war. Als Hr. Phillips diese Thatsache erfuhr, untersuchte er die Auflölung, aus welcher er seine ersten Krystalle erhalten hatte, und fand, dass sich seit der Zeit neue Krystalle von beiden Formen abgeletzt hatten, lo wie auch, dals die Krystalle von jeder dieser Formen häufig kleinere von der andern Form eingeschlossen enthielten.

Nachdem diese Formverschiedenheit entdeckt war, analysisten die Hrn. P. und C. mehrere Quantitäten von den Krystallen einer jeden Art, erhielten aber nahe übereinstimmende Resultate, wie aus dem solgenden Aussatz des Hrn. Phillips erhellen wird. Else Hr. Cooper indess seine Analyse begann, zerkleinerte er die Krystalle von beiden Formen und setzte sie aus mehrere Tage der Lust aus; er sand dabei, dass die rhombischen Prismen einen Atom Wasser verloren, während die quadratischen Prismen keinen Verlust erlitten. Da sich bei Hrn. Phillips die quadratischen

Prismen nicht eher gebildet hatten, als bis die Lösung derselben durch Verdampfung eingeengt worden war, so wurde es wahrscheinlich, dass ein Ueberschuss von Säure zu deren Erzeugung nothwendig sey. Hr. Cooper löste daher einige rhombische Prismen in verdünnter Schwefelsäure auf, und aus dieser Auslösung wurden quadratische Prismen erhalten. Hiedurch war es ausgemittelt, dass man quadratische oder rhombische Prismen nach Belieben erzeugen könne, je nachdem man das Salz aus einer Auslösung in verdünnter Schwefelsäure oder in Wasser herauskrystallisten lasse.

Es geht aus den Analysen der beiden Krystallarten hervor, dass von dem VVasser in den rhombischen Prismen ungefähr 1½ bis 2 Proc., in den quadratischen Prismen durch Schwefelsaure ersetzt ist. Da aber diese Verschiedenheit keinen reellen Unterschied in der Zusammensetzung beider Formen ausstellt, so ist es wahrscheinlich, dass man sie einer ähnlichen Ursache zuschreiben könne, wie der, welche dem Arragonit eine von dem Kalkspath verschiedene Form ertheilt.

Schweselsaures Nickel in rhombischen Prismen.

Die Form und VVinkel dieses Salzes kommen denen des schwefelsauren Zinke so nahe, dass ich geneigt bin zu zweiseln, ob irgend eine wirkliche Disserenz zwischen ihnen vorhanden ist. VVenn es eine solche giebt, so überschreitet sie nicht 2' bis 3' und ist in der Neigung von M zu M' anzutressen, die in einigen Krystallen sich mehr der von 91° 10' nähert, als der von 91° 7'. VVir können daher die vorhin gegebenen Messungen auf die VVinkel dieser Krystalle bezielien. Es ist jedoch eine Verschiedenheit in der Spaltbarkeit beider Salze, denn dieses lässt sich leicht parallel den Seitenslächen seiner Grundgestalt (M, M,) spalten.

[Die von Hrn. Brooke beobachtete Form des schweselsauren Zinks, welche sich parallel der Fläche in spalten lässt, in dem Uebrigen aber mit dieser Form des schweselsauren Nickels zusammensällt, ist auf Tassell. Fig. 14 abgebildet. Die Winkel sind nach Hrm. B. solgende:

```
von M zu M' = 91° 7° 3° von <math>M zu a = 128° 58°
- M - f = 135° 33° 3° - a - f = 120° 0°
- M - h = 134° 27° 3° - h - c = 119° 23° ]
```

Schwefelsaures Nickel in quadratischen Prismen.

Diese Krystallsorm des schweselsauren Nickels ist es, auf welche sich Hr. Dr. VVollaston in einem Aufsatze bezieht, der in den Annals of Phil. Bd. XI, p. 286 erschienen ist, jedoch ohne eine Messung. Die Krystalle lassen sich spalten parallel den Flächen P, M und M in der Fig. 15. Tas. III, welche Flächen der Grundgestalt angehören. Die Neigungen sind

```
      von P gegen M oder M' = 90^{\circ} 0'

      P - a'
      = 126° 24'

      P - a'
      = 110° 40'

      P - c
      = 117° 37'

      M - M'
      = 90° 0'
```

So weit Hr. Brooke. Was Hrn. Phillips's Analyse des schweselsauren Nickeloxydes betrifft, so bemerkt derselbe zuvor, dass die schon vorhandenen Analysen die Zusammensetzung dieses Salzes solgendermaßen angeben:

Thomson.				Berzelius:					٠,	Brande.		
Schwefelfäure	29,2	• ,	·.•	•	•	28,51	ę	•	•	, •	28,25	
Nickeloxyd	24,8	•	•	•	•	26,72	•	•	•	• .	26,50	
Waffer	46,0	•	•	•	• ,	44,77	•,	•	•	.•	45,00	

Hundert Gran von dem in rhombischen Prismen krystallisirten Salze wurden von Hrn. Ph. in Wasser aufgelöst und durch salpetersauren Baryt zerlegt. Der erhaltene schweselsaure Baryt wog, im Mittel aus 2 Versuchen, 83,08 Gran = 28,16 Schweselsaure. Hundert Gran desselben Salzes durch Natron zersetzt, gaben 26,3 Gran Nickeloxyd. Bei einer Wiederholung des Versuches wurde etwas mehr an Oxyd erhalten, was, wie Hr. Ph. vermuthet, davon herrührte, dass das schweselsaure Natron nicht gänzlich durch Waschen entsernt worden war. Betrachtet man den Gewichtsverlust als Krystallisationswasser, so besteht das Salz aus:

Hundert Gran von dem in rechtwinklichen Prismen krystallisirten schwefelsauren Nickeloxyd, ebenso behandelt, gaben 88,65 schwefelsauren Baryt = 30,0 Schwefelsaure, und 26,2 Gran Nickeloxyd. Diese Salz besteht demnach aus:

Schwefelfäure . . 30,0
Nickeloxyd . . . 26,2
Waffer . . . 43,8

Da der in diesen quadratischen Prismen enthaltene Ueberschuss au Schweselsaure weniger als 2 Procent beträgt, so kann er, wie ich denke, wohl nicht als verbunden, sondern nur als beigemengt betrachtet werden, und in diesem Zustande dürsen wir von ihm keinen Einsluss auf die Krystallsorm des Salzes erwarten. Hr. Ph. bemerkt noch, dass die Analyse des Hrn. Cooper nahe mit der seinigen übereinstimme, und dass er sich auch von der Richtigkeit der Beobachtung desselben hinsichtlich des verschiedenen Verhaltens dieser Salze bei Aussetzung an die Lust überzeugt hahe. Die rhombischen Prismen verloren einen Atom Wasser, während 100 Gran von den quadratischen Prismen nur einen Gewichtsverlust von Fo Gran erlitten.

## V.

Ueber die Verbindungen des Phosphore mit dem Wasserstoff und den Metallen;

Võb

## HEINRICH ROSE.

Die Verbindungen des Phosphors gehören zu denen, deren Zusammensetzung man erst später als die von anderen Körpern richtig erkannt hat, obgleich vielleicht gerade sie öfter als jene untersucht worden find. Die Phosphorsaure war von den Sauren die erste, deren Zusammensetzung Lavoisier quantitativ zu bestimmen suchte; allein obgleich vom Jahre 1777 bis 1816 viele Chemiker sich ebenfalls mit ihr beschäftigten, so stimmten doch die von diesen gefundenen Re-Sultate wenig mit einander überein und wichen sehr von der Wahrheit ab. Erst durch Berzelius's und Dulong's gleichzeitige Untersuchungen lernten wir die wahre Zusammensetzung dieser Säure kennen. Beide zeigten, dass sich der Phosphor in anderen Verhaltnissen mit dem Sauerstoff verbindet, als der Schwefel, und, dass die Analogie, die zwischen diesen beiden Körpern der allgemeinen Annahme nach Statt finden sollte, nur scheinbar ist. Berzelius zeigte später, dass der Phosphor in seinen Verbindungen vielmehr eine große Analogie mit dem Arsenik besitzt, was Mitscherlich bei leinen Unterluchungen über die isomorphe Natur der Körper bestätigte.

Der Mangel an Analogie zwischen den Verbin-

dungen des Phosphors und des Schwesels zeigt sich indessen noch weit auffallender bei den Verbindungen beider mit dem VVasserstoff. Der Schweselwasserstoff ist eine Saure; dem Phosphorwasserstoff hingegen sehlen nicht nur alle Eigenschaften einer Saure, sondern er zeigt sich in einigen Fällen offenbar basisch, und ähnelt dadurch, wiewohl entsernt, dem Ammoniak, dem er in der Zusammensetzung gleich kommt.

Mit der quantitativen Zusammensetzung des sich von selbst an der Luft entzündenden Phosphorwasserstoffgases haben sich in neueren Zeiten nur wenige Chemiker beschäftigt, vielleicht weil Versuche damit nicht nur gefährlich find, sondern auch sehr oft die verschiedensten Resultate geben. Die wichtigen Versuche, die Gay-Lussac und Thénard in den Recherches physico - chimiques bekannt machten, bezweckten nicht, die Zusammensetzung des Phosphorwallerstoffgases zu finden, sondern vorzüglich die Abwesenheit von Sauerstoff in demselben darzuthun. Nachher hat sich Thomson damit beschäftigt \*). Er fand, dals im Phosphorwasserstoffgale die Quantität des Phosphors 12 Mal so gross sey, als die des Wasserstoffs (7,69 Wasserstoff und 92,31 Phosphor) und dass das Wasserstoffgas sein Volumen nicht verändere, wenn es fich mit Phosphor zu Phosphorwasserstoffgas verbindet; ein Resultat, dem die Versuche von Houton - Labillar dière widersprechen, nach denen ein Volumen Phosphorwasserstoffgas 13 Volumen Wasferstoffgas enthält \*\*).

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie et de Physique II. pag. 297.

<sup>••)</sup> Annales de Chemie et de Physique VI. pag. 307.

Ich habe mich seit längerer Zeit mit den Verbindungen des Phosphors mit dem VVasserstoff und den Metallen beschäftigt, und bin zu einigen Resultaten gelangt, deren Mittheilung der Zweck der gegenwärtigen Abhandlung ist. Die erste Abtheilung derselben wird von der Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases handeln, das sich beim Zutritt der Lust von selbst entzündet; die zweite von dem Phosphorwasserstoffgase, das man durch Erhitzen der phosphorichten Säure erhält. In einer dritten Abtheilung werde ich von dem Verbindungen des Phosphors mit den Metallen reden und zuletzt von den Niederschlägen, die das Phosphorwasserstoffgas in Auslösungen leicht reducirbarer Metalloxyde hervorbringt.

# I. Ueber das sich beim Zutritt der Lust von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas.

Die gewöhnliche Bereitungsart dieses Gases durch Kochen von Phosphor in einer caustischen Kalilauge giebt ein ziemlich gutes Produkt, ist aber nicht anwendbar, wenn man einen mehrere Stunden anhaltenden Strom des Gases bedarf, der durch Chlorcalcium getrocknet werden muss. Auch wenn man das Gas durch Kochen von Kalkmilch mit Phosphor, oder durch Kochen des Phosphorkalks mit VVasser oder mit verdünnter Chlorwasserssoffsture bereiten wollte, so würde man es nicht gut durch Chlorcalcium trocknen können, wenn man einer großen Menge des Gases bedarf. Ferner entwickelt sich in allen diesen Fällen besonders beim Kochen des Phosphore in caustischer Kalilauge das Gas gewöhnlich explosionsweise, wobei die Schwierigkeit eintritt, dass man

et erst erkälten muse, um es durch Auslösungen hindurch zu leiten, und man auch nicht leicht ein Aussteigen dieser vermeiden kann.

Zu den meisten von meinen Untersuchungen gebrauchte ich einen Strom von trocknem Phosphorwafserstoffgase, der oft 3 bis 4, ja 6 Stunden anhalten Ich bediente mich dazu folgenden Verfahrens: Ich löschte gebrannten Kalk mit VVasser zu einem trocknen Pulver, das ich in eine Retorte Schüttete, in welcher eine Stange Phosphor sich befand, Die Menge des Phosphors zum Kalkhydrat darf nicht zu groß seyn; der Versuch gelingt immer besser, je kleiner die Menge des Phosphors im Verhältnisse zu der des Kalkes ist. Die Retorte wurde mit einer mit Chlorcalcium gefüllten Röhre und mit dieser nun der übrige Theil des Apparats verbunden. Die Kugel der Retorte wurde zuerst mit kochendem Wasser erwärmt, und dann durch die Flamme einer kleinen Spirituslampe schwach erhitzt. Auf diese Weise bildet sich ein gleichsörmiger Strom von Phosphorwasserstoffgas, und nie ist bei der großen Menge von Versuchen, die ich angestellt habe, der Apparat, durch eine Explosion, zersprungen, wenn ich auf diese Weise das Gas bereitete. Man erhält hierbei im Anfange fast ganz reines Phosphorwallerstoffgas; nur gegen das Ende der Operation, wenn die Retorte zu heiss geworden ist, entwickelt fich zugleich eine bedeutende Menge von reinem Wallerstoffgale \*) und daher entzündet fich zuletzt das Gae nicht mehr von selbst bei Berührung mit atmosphärischer Lust. Bei vielen von meinen

<sup>4)</sup> Auf die Entstehung des Wasserkostgases hiebei werde ich in der Folge zuräckkommen.

Verluchen war die Gegenwart des freien Wasserstoffgases nicht störend; bei andern, wo sie es seyn konnte, wurde daher die Retorte nicht so lange erhitzt, dass sich eine bedeutende Menge von VVasserstoffgas bilden konnte. — In letzterem Falle bestand der Rückstand der Retorte aus freiem Kalk, phosphorsaurem und unterphosphorichtsaurem Kalke; wurde die Retorte zu stark erwärmt, so wurde dieser durch die Hitze zersetzt, und dann war im Rückstande nur reiner und phosphorsaurer Kalk.

Es bilden sich dieselben Produkte, wenn Kalkmilch mit Phosphor gekocht wird, und ähnliche, wenn caustische Kalilauge angewandt wird. Hierbei kann durch zu starke Erhitzung das unterphosphorichtsaure Salz nicht zersetzt und daher kein VVasserstoffgas erzeugt werden, daher entzündet sich jede Blase des auf diese VVeise bereiteten Gases. Nur wenn sich mit dem entweichenden Gase heise VVasserdämpse mengen, so hört das Selbstentzünden bei Berührung mit Lust auf und es leuchtet nur mit einem grünen Scheine, wie Phosphordämpse allein. So wie man aber das Gas durch kaltes VVasser leitet, entzündet sich jede Blase wieder von selbst.

Gay-Lussac hat schon darauf ausmerksam gemacht \*), dass das Phosphorwasserstoffgas sieh in der Hitze zerlegt. Leitet man einen Strom dieses Gases durch eine Glasröhre, die durch eine Spirituslampa bis zum Glöhen erhitzt worden, so setzt sich nicht weit von der glühenden Stelle Phosphor ab. Indessen eine schwächere Hitze, die ich zu den meisten von

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie et de Physique III. pag. 138.

meinen Versuchen gebrauchte, bewirkt keine Zersetzung des Gases.

Ich habe einige Versuche gemacht, um zu sehen, ob bei einer starken Kälte das Phoephorwasserstoffgas aufhört, in Berührung mit atmosphärischer Lust, sich von selbst zu entzünden. VVährend der großen Kälte, die im Januar 1823 in Berlin herrschte, leitete ich im Freien, als die Temperatur — 15<sup>4</sup> C. war, Phosphorwasserstoffgas durch eine sehr dünne Glasröhre von 8 Fuss, die auf einer Länge von 7 Fuss mit einer Frostmischung umgeben war, in welcher hineingebrachtes Quecksilber sehr bald erstarrte. Die Selbstentzündung ersolgte aber wie bei höherer Temperatur. Es fand hierbei durchaus auch keine Condensation des Gases Statt. Dass es auch nicht durch starken Druck condensirt werden könne, wissen wir durch die Untersuchungen von Faraday \*).

#### Zusammensetzung des Phosphorwasserstassgases:

Um die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases zu sinden, leitete ich es in einem passenden Apparate über eine gewogene Quantität von Kupseroxyd, die schwach erhitzt wurde. Es geschah eine Zersetzung; es bildete sich Phosphorkupser und VVasser, aber zugleich auch eine nicht unbedeutende Menge von Phosphorsaure, die sich zum Theil mit dem Phosphorkupser mengte, zum Theil auch mit den Dämpsen des gebildeten VVassers fortgerissen wurde. Es war daher nicht gut möglich, ein Resultat aus diesem Versuche zu ziehen.

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie et de Physique XXIV pag. 414.

Der Erfolg war beinahe derselbe, als ich Kupferoxydul (reinstes gepulvertes krystallisirtes Rothkupfererz) statt des Kupferoxydes anwandte. Die Menge der
Phosphorsaure, die sich bildete, war nur geringer als
die im vorigen Versuche.

Statt der Metalloxyde wandte ich mit besserem Erfolg Chlor - und Schwefelmetalle an. Die Verbindungen des Chlors mit den eigentlichen Metallen werden alle durch Phosphorwasserstoffgas zersetzt; es bildet fich Chlorwasserstoffgas, aber nur wenige Metalle bilden Verbindungen mit Phosphor. Ich erhielt daher in den meisten Fällen regulinisches Metall und Phosphor. Vorzüglich find es nur Kupfer, Nickel, Kobalt und Eisen, die mit Phosphor Verbindungen eingehen, die durch die Hitze nicht zerlegt werden. Ausführlicher werde ich später hiervon reden. - Es findet indesen durch Phosphorwasserstoffgas keine Zersetzung bei Verbindungen des Chlors mit den Metallen der Alkalien und Erdarten Statt, selbst wenn diese so stark erhitzt werden, dass das Glas anfängt sich zu erweichen. Ich erhielt wenigstens keine Zersetzung als ich Chlorkalium, Chlorbarium und Chlorcalcium mit Phosphorwasserstoffgas behandelte.

Auf ähnliche VVeise wie die Chlormetalle werden auch die Schwefelmetalle durch das Phosphorwasserstoffgas, nur weit langsamer als jene, zersetzt.

1) Ich behandelte 2,551 Grm. Chlorkupfer im Maximum, das keine Spur von VVasser mehr enthielt, mit Phosphorwasserstoffgas in einem passenden Apparate. Das Chlorkupfer wurde nur so stark erhitzt, das das Gas nicht zersetzt werden und kein Chlor aus dem Chlorkupfer entweichen konnte. Das gebildete Chlor-

wasserstoffgas wurde in caustisches Ammoniak geleitet, das auf dem Boden eines hohen Glascylinders war, dessen Wande forgfältig mit Ammoniak benetzt wurden. Der Cylinder war mit einer Glasplatte bedeckt, die durchbohrt war, und durch deren Oeffnung die Glasröhre ging, die das Chlorwasserstoffgas in das Ammoniak leitete. Auf diese Weise konnte ich verluindern, das Salmiaknebel entwichen, zumal da ich das Phosphorwasserstoffgas nur langsam strömen liefs. Die Zersetzung zeigte sich sogleich; die Operation wurde so lange fortgesetzt, bis dass keine Salmiaknebel mehr entstanden, wozu 3 Stunden erfor-Das erhaltene Phosphorkupfer wog dert wurden. 1,598 Grm. Da nun 2,551 Gr. Chlorkupser im Max. 1,204 Gr. Kupfer enthalten, so bestand das erhaltene Phosphorkupfer aus

> 75,34 Kupfer 24,66 Phosphor

Nimmt man an, dass in diesem Phosphorkupser 2 Atome Phosphor mit 3 Atomen Kupser verbunden find, so würde es zusammengesetzt seyn aus

> 75,16 Kupfer 24,84 Phosphor

3 Atome Kupfer find aber im Chlorkupfer im Max. mit 12 Atomen Chlor verbunden \*) die mit eben

bindungen des Chlors mit den Metallen eben so viele Atome Chlor enthalten, als Atome Sauerstoff und Schwesel in den entsprechenden Oxyden und Schweselmetallen vorhanden sind. Da aber in der Chlorwasserstofffare I Atom Chlor offenbar nur

No vielen Atomen Wasserstoff Chlorwasserstoff bilden. Hat sich nun bei diesem Versuche der Wasserstoff des Phosphorwasserstoffgases mit dem Chlor verbunden und der Phosphor mit dem Kupfer, so besteht das Phosphorwasserstoffgas aus 6 Atomen Wasserstoff und einem Atom Phosphor oder in hundert aus

91,32 Phosphor 8,68 Wasserstoff

Die ammoniakalische Flüssigkeit, die zur Absorption des Chlorwasserstoffgases gedient hatte, wurde mit Salpetersaure sauer gemacht und durch salpetersaures Silberoxyd gefällt. Ich erhielt 5,361 Gr. geschmolzenes Chlorsilber, die 1,3225 Gr. Chlor enthalten. Das angewandte Chlorkupser enthielt 1,347 Grm. Chlor. Man sieht daraus, dass in dem erhaltenen Phosphorkupser kein Chlor mehr enthalten seyn konnte, denn der Unterschied beider Zahlen rührt vorzüglich davon her, dass das Chlorsilber in einer Flüssigkeit, die sapetersaures Ammoniak enthält, nicht ganz unanssölich ist.

Zur vollkommenen Sicherheit analysirte ich das erhaltene Phosphorkupfer. 0,765 Gr. davon wurden in Salpertersaure aufgelöst, die Auslösung mit Wasser verdünnt, und ein Strom von Schweselwasserstoffgas hineingeleitet. Das erhaltene Schweselkupfer wurde noch nass mit Salpetersaure so lange digerirt, bis der abgeschiedene Schwesel vollkommen gelb war. Die Auflösung wurde mit Schweselsaure versetzt und so lange

mit einem Atome Wasserstoff verbunden ist; im Wasser und im Schweselwasserstoff hingegen I Atom Sauerstoff und I Atom Schwesel mit 2 Atomen Wasserstoff, so entsprechen 2 Atome Chlor einem Atome Sauerstoff und einem Atome Schwesel. abgedampst, bis alle Salpetersaure verjagt worden war, darauf aus ihr das Kupferoxyd warm durch caustisches Kali gefällt. Diese Vorsicht ist nöthig, weil das Kupferoxyd nicht vollkommen durch Kali aus einer Flüssigkeit gefällt werden kann, die Salpetersaure enthält. Ich erhielt 0,789 Gr. Kupferoxyd, die 0,63 Gr. Kupfer enthalten. Nach dieser Analyse bestand das Phosphorkupfer aus

74.89 Kupfer 25,11 Phosphor

Der einzige Einwurf, der sich gegen die aus diesem Versuche gesolgerte Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases machen läset, ist der, dass das
Chlorkupser durch das Phosphorwasserstoffgas dabei
auf die Art zersetzt worden wäre, dass sich nicht Chlorwasserstoffgas allein, sondern Chlorwasserstoffgas und
VVasserstoffgas entwickelt hätten. Die Versuche indessen, die ich später ansühren werde, werden beweisen,
dass diess nicht möglich seyn kann.

Ich habe die Versuche, um die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases zu sinden, hinlänglich wiederholt, und stets dieselben Resultate erhalten. Ich werde die Resultate dieser Versuche hier kurz anführen.

2) 1,362 Gr. Chlorkupfer im Maximum geben mit Phosphorwasserstoffgas auf dieselbe Weise behandelt, wie ich es so eben beschrieben habe, 0,868 Gr. Phosphorkupfer. Hiernach wäre die Zusammensetzung desselben:

> 74,08 Kupfer 25,92 Phosphor 100,00

Das Resultat dieses Versuches weicht deshalb mehr als das des ersten von der Wahrheit ab, weil das angewandte Chlorkupfer nicht vollkommen von allem Wasser befreit worden war.

5) Es wurde auf die beschriebene Weise Chlorkupfer im Minimum mit Phosphorwasserstoffgas behandelt. Das Chlorkupfer im Minimum hatte ich aus dem Chlorkupfer im Maximum auf die Weise bereitet, dass ich eine gewogene Quantität des letztern im trockenen Zustande in einem kleinen gewogenen Kolben von schwer schmelzbarem Glase, dessen Hals in eine feine Spitze ausgezogen wurde und der in Sand in einen hessischen Tiegel gestellt worden war, so stark erhitzte, als es das Glas ertragen konnte. Wenn die Entwickelung von Chlor aufgehört zu haben schien, wurde die Spitze zugeschmolzen und der Kolben nach dem Erkalten gewogen. Fand es fich nun durche Gewicht, dass sich noch nicht die Hälfte vom Chlor des angewandten Chlorkupfers im Maximum verflüchtigt hatte, so wurde die Operation wiederholt. Auf diese Weise erhielt ich ein sehr reines Chlorkupfer im Mini-Eine Quantität davon wurde beim Ausschluss der Luft abgewogen und der Einwirkung des Phosphorwasserstoffgases unterworfen. 1,982 Gr. gaben 1,457 Gr. Phosphorkupfer. Aber da 1,982 Gr. Chlorkupfer im Minimum 1,271 Gr. Kupfer enthalten, so war das erhaltene Phosphorkupfer zusammengesetzt aus

87,23 Kupfer 12,74 Phosphor

Nimmt man an, dass in diesem Phosphorkupser. ein Atom Phosphor mit 3 Atomen Kupser verbunden seyn mus, so ware es zusammengesetzt aus 85,82 Kupfer 14,18 Phosphor 100,00

Das gefundene Refultat weicht von dem berechneten in diesem Versuche mehr ab, als im ersten Versuche. Der Grund davon ist der, das bei diesem Versuche das angewandte Phosphorwasserstoffgas Wasserstoffgas enthielt, das eine kleine Quantität von Chlorkupfer in metallisches Kupfer verwandelte. Bei der
Bestimmung des erhaltenen Chlorwasserstoffs fand ich,
dass das erhaltene Chlorsiber eben so viel Chlor enthielt, als das angewandte Chlorkupfer. Das Resultat
dieses Versuches kann daher wohl zur Bestätigung der
gefundenen Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases dienen.

4) Um jeden Irrthum zu vermeiden, den die kleine Quantität des Wasserstoffgases im Phosphorwasserstoffgase hervorbringen konnte, behandelte ich Schwefelkupfer mit Phosphorwasserstoffgas. Da Schwefelkupfer vom Wasserstoffgas nicht angegriffen wird \*), so konnte ein genaueres Resultat erhalten werden, als beim Chlorkupfer. Das angewandte Schwefelkupfer war durch zweimaliges Glühen von Kupferspänen mit Schwefel bereitet worden. Indessen da alle auf gewöhnliche Weise bereiteten Schweselmetalle einen sehr kleinen Ueberschuss von Schwefel enthalten, der selbst durch das stärkste Glühen nicht verjagt werden kann, so erhitzte ich erst das Schwefelkupfer in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas, in welcher schon durch schwaches Glühen der Ueberschuss von Schwefel fortgetrieben wurde. 1,136 Gr. auf diese Weise ge-

<sup>&</sup>quot;) Poggendorffs Annalen, Band IV. pag. 109.

reinigtes Schwefelkupfer im Stücken von der Form der angewandten Kupferspäne, der Behandlung mit Phosphorwasserstoffgas unterworfen, zersetzten sich weit langsamer, als das Chlorkupfer. Das entweichende Gas wurde in eine Kupfervitriolaussöfung geleitet, und die Operation so lange fortgesetzt, bis sich in der Auflösung kein Schwefelkupfer mehr erzeugte. Ich erhielt 1,046 Gr. Phosphorkupfer, das die Form der Stücke des Schwefelkupfers behalten hatte. Da nun 1,136 Gr. Schwefelkupfer 0,906 Gr. Kupfer enthalten, so bestand das erhaltene Phosphorkupfer aus

86,61 Kupfer 13,39 Phosphor 100,00

Man sieht, dass dieses Resultat besser dem berechneten entspricht, als das des Versuches mit Chlorkupfer im Minimum.

Phosphorwasserstoffgases unterworsen. Das Schweselnickel war durch Zusammenschmelzen von Nickelschwamm mit Schwesel bereitet worden, wobei eine hestige Fenererscheinung Statt sindet, der Ueberschuls von Schwesel abgetrieben wird und ein in kleinen Kugeln geschmolzenes Schweselnickel zurück bleibt, das die gelbe Farbe des Haarkieses hat und wie dieses dem Magnete nicht solgt. Der Nickelschwamm war frei von Arsenik und aus oxalsaurem Nickeloxyd-Ammoniak bereitet worden. 1,3555 Gr. Schweselnickel mit Phosphorwasserstoffgas behandelt, wurden langsam zersetzt, so dass die Operation 5 bis 6 Stunden dauerte. Ich erhielt 1,2125 Gr. Phosphornickel. Da nun im

angewandten Schwefelnickel o,878 Gr. Nickel enthalten waren, so enthielt das Phosphornickel in hundert

72,41 Nickel 27,59 Phosphor

100,00

Eine Verbindung aus 2 Atomen Nickel mit 3 Atomen Phosphor aber besteht aus

> 73,87 Nickel 26,13 Phosphor

100,00

Der Unterschied des gefundenen Resultats vom berechneten muß unstreitig daher rühren, dass das erhaltene Schwefelnickel einen kleinen Ueberschuss an Schwefel enthielt.

- 6) Chlornickel auf gleiche Weise mit Phosphor-wasserstoffgas behandelt, zersetzt sich sehr leicht. Es entwickelte sich beim Versuche zugleich etwas VVas-ser, das angewandte Chlornickel enthielt also, obgleich ich es mit Sorgfalt getrocknet zu haben glaubte, noch etwas Feuchtigkeit. Das gefundene Resultat war daher unrichtig, und wich sehr von dem berechneten ab. Ich erhielt aus 1,087 Gr. Chlornickel 0,638 Phosphornickel.
- 7) Ich behandelte krystallisirten gepulverten Schweselkies mit Phosphorwasserstoffgas. Die Hitze war besonders im Anfange so schwach, dass sich kein Schwesel entwickeln konnte. Die Zersetzung geschah zwar im Anfange sehr stark; es dauerte indessen sehr lange, bis sie beendet war und sich kein Schweselwasserstoffgas mehr entwickelte. Ich erhielt aus

1,089 Gr. Schweselkies 0,907 Gr. Phosphoreisen. Da 1,089 Gr. Schweselkies 49,81 Gr. Eisen enthalten, so war das erhaltene Phosphoreisen zusammengesetzt aus:

> 54,92 Eifen 45.08 Phosphor

o,484 Gr. davon wurden in Königswasser aufgelöst, die Auslösung mit Ammoniak gesättigt, und das Eisenoxyd mit geschweselwasserstofftem Ammoniak niedergeschlagen. Das erhaltene Schweseleisen wurde mit Königswasser behandelt, und das Eisenoxyd mit Ammoniak niedergeschlagen. Ich erhielt 0,397 Gr. Eisenoxyd. Nach dieser Analyse bestand also das Phosphoreisen aus:

56,87 Eifen 43.13 Phosphor

Da der Schweselkies 4 Atome Schwesel gegen 1 Atom Eisen enthält, so muss bei der Behandlung mit Phosphorwasserstoffgas, wenn dieses so zusammengesetzt ist, wie ich oben angegeben habe, ein Phosphoreisen entstehen, das 4 Atome Phosphor gegen 3 Atome Eisen enthält. Ein solches ist aber in hundert zusammengesetzt aus:

56,47 Eifen 43.53 Phosphor

### [ 214 ]

Man sieht aus allen diesen Versuchen, dass sie die oben angesührte Zusammensetzung des sich von selbst entzändenden Phosphorwasserstoffgales, wie ich sie aus dem ersten Versuche gesolgert habe, bestätigen.

(Fortsetzung folgt.)

# Vİ.

# Chemische Untersuchung eines Lithion - Glimmers von Zinnwalde in Boehmen;

it o v

#### C. G. GMELIN.

Kein Fossil verdient wohl in höherem Grade eine durchgreisende Untersuchung, als der in den Urgebirgs-Formationen so allgemein verbreitete Glimmer. Wenn wir schon durch die Untersuchungen von Klaproth und Vauquelin, und besonders durch die von H. Röse in unserer Kenntniss von der Natur dieser Gattung um vieles näher gekommen sind, so bleibt doch noch sehr vieles zu thun übrig, und es wersen sich mehrere Fragen auf, welche für jetzt schwer zu beantworten seyn dürsten.

Eine besondere Abtheilung der Gattung des Glimmers, welche durch die optischen Untersuchungen
von Biot und Brewster begründet wurde, bestätigte sich als solche auch durch die Untersuchungen
von Klaproth, Vauquelin und Rose von der
chemischen Seite aus; die einaxigen Glimmer nämlich
unterscheiden sich von den zweiaxigen durch einen
beträchtlichen Gehalt an Bittererde, welcher den letzteren sehlt. Eine weitere Abtheilung ergab sich aus
dem Lithion-Gehalt einiger Glimmerärten, namentlich des Lepidoliths und einiger bei Chursdorf in
Sachsen vorkommenden Glimmer. Diese letzteren,
welche durch ihre leichte Schmelzbarkeit und durch

die Purpurfarbe, welche sie der Flamme der Oellampe, in der sie geschmolzen werden, ertheilen, von den übrigen Glimmerarten so leicht unterschieden werden können, scheinen sich von denselben auch noch in anderen Beziehungen auf eine merkwürdige Weile zu unterscheiden. So fand Herr Brewster \*), welcher auf unsere Bitte die optische Structur des Lithion-Glimmers von Chursdorf untersuchte, dass die einzelnen Blättchen desselben aus Krystallen mit Einer Axe verbunden mit zweiaxigen Krystallen zusammengesetzt find, ohne irgend eine sichtbare Fuge oder Zusammensetzungsfläche. Dieser Umstand liese vermuthen, daß die einaxigen Portionen, wenn man sie von den zweiaxigen getrennt untersuchte, eine Zusammensetzung zeigen würden, welche von der der letzteren verschieden wäre; man könnte etwa glauben, dass dieser Glimmer aus Kali-Glimmer und Lithion-Glimmer-Portionen zulämmengeletzt wäre. Diele bestimmte Vermuthung wird jedoch aus dem Grunde ganz unwahrscheinlich, weil alle Portionen dieses Glimmers, selbst die feinsten Splitter, vor dem Löthrohr sich auf dieselbe Weise zu verhalten scheinen. Wäre derselbe aus Kali-Glimmer - und Lithion - Glimmer - Theilen zusammengesetzt, so würden wahrscheinlich die Kali-Glimmer-Theilchen sich unschmelzbar oder wenig schmelzbar erweisen und auch der Flamme keine Purpurfarbe mittheilen. - Auch noch in anderer Hinficht unterscheiden sich diese Lithion-Glimmer von denen, welche kein Lithion enthalten: nämlich durch eine weit beträchtlichere Menge von Flussaure.

<sup>\*)</sup> Edinburgh Journal of Science, No. IV. p. 206.

"Nachdem wir den Glimmer von Chursdorf als Lithion-Glimmer erkannt hatten, untersuchten wir in dieser Beziehung andere Glimmer, welche uns zu Gebote standen, vor dem Löthrohr, ohne jedoch einen zu finden, der die charakteristischen Eigenschaften der Lithion-Glimmer besessen hatte. Später erhielten wir einen Glimmer von Zinnwald, den wir sogleich als einen Lithion-Glimmer erkannten, und während wir mit der Analyse desselben beschäftigt waren, kam uns das 5te Heft des Edinburgh Journal of Science zu Gesicht, in welchem noch mehrere andere hieher Bezug liabende Thatsachen aufgezeichnet find. Dr. Turner hatte bereits gefunden, dass sowohl die Glimmer von Zinnwald, als die von Altenberg vor dem Löthrohr die Reactionen des Lithion - Glimmers zeigen, und Hr. Haidinger hatte in der Sammlung des Hrn. Allan mehrere solche von Cornwall gefunden; auf dieselbe Weise verhielt sich ferner ein dem Lithion-Glimmer von Chursdorf vollkommen ähnlicher von den Ural'schen Gebirgen. Nach einer interessanten Bemerkung des Herrn Haidinger scheint es, dass die meisten Lithion-Glimmer mit Topas und anderen Mineralien, welche gewöhnlich die Zinnerze begleiten, vorkommen. So kommt der Lepidolith von Mähren und der rosenrothe Glimmer von Chursdorf mit Topas und Apatit vor; der dunkelgraue Glimmer von Zinnwald mit Pyenit;, der cornische von St. Michael's - Mount mit Topas und Zinnstein; ein anderer cornischer von Carclaze von graulichweißer Farbe enthalt körnige Massen und kleine Krystalle von weisem Topas. Auf der andern Seite muß jedoch bemerkt werden, dass weder bei Brodbo noch bei Finbo Lithion-Glimmer sich sinden, ungeachtet die dort vorkommenden Glimmer Topas und selbst Zinnstein zu Begleitern haben, während dagegen die leicht schmelzbaren Glimmer in den Dolomiten des St. Gotthard's, die höchst wahrscheinlich Lithion-Glimmer sind, nicht in Verbindung mit solchen Fossilien vorkommen \*).

Die Farbe des von uns untersuchten Glimmers von Zinnwald ist gelblich-grau. Er ist in vollkommenen sechsseitigen Taseln krystallisist, welche Drusen bilden. Krystalle von gelblich-weißem wolframsauren Kalk zeigen sich auf ihm da und dort aufgezwachsen.

Sein specifisches Gewicht wurde = 3,000 bei + 11° R, gefunden; es wurde mittelst eines mit einem aufgeschliffenen Glasdeckel versehenen, cylindrischen Gläschens bestimmt. Nachdem der Stein in dem Gläschen gewogen und mit VVasser übergossen worden war, wurde das Gläschen unter den Recipienten der Lustpumpe gebracht, um alle anhängende Lustbläschen zu entsernen, hierauf das Gläschen ganz mit VVasser gefüllt, mit dem Deckel bedeckt und gewogen u. s. w.

Für sich schmilzt er vor dem Löthrohr ausserordentlich leicht unter Ausschäumen, und indem er die Flamme purpurroth färbt, zu einer dunkelbraunen

Wir haben his jetzt blos Gelegenheit gehabt, zwei Glimmer, welche in diesen Dolomiten vorkommen, einen weingelben und einen silbersarbenen, vor dem Löthrohre zu prüsen; beide besassen die Charaktere der Lithion-Glimmer nicht und waren in habem Grade unschmelzbar.

Kugel: Dänne Splitter schmelzen; sogar in der nicht angeblasenen Flamme.

Mit Phosphorsalz schmilzt er leicht zu einer Perle, welche, so lange sie heils ist, eine gelbe Farbe hat,
beim Erkalten aber farblos wird. Es bleibt ein Kieselskelet ungelöst. In der oxydirenden Flamme zeigt sich
jedoch eine merkbare Mangan-Reaction, die durch
Salpeter viel stärker hervorgerusen wird. Durch einen größeren Zusatz der Probe wird die Masse
schwerstüssig.

Mit Borax schmilzt er unter Aufblähen zu einem gelben Glas, in welchem durch Salpeter die Mangan-Reaction gleichfalls sichtbar wird.

Mit Soda schmilzt er zu einer bräunlich-gelben Masse, Auf Platinblech ist die Mangan-Reaction sehr ausgezeichnet.

Durch Boraxsaure und Eisen wird kein Phosphoreisen-regulus erhalten.

Im Kolben erhitzt giebt er Spuren von Feuchtigkeit.

#### A. Analyse durch kohlensauren Baryt.

2,615 Gramme des mit der Scheere zerschnittenen Glimmers wurden mit dem Fünffachen ihres Gewichts von kohlensaurem Baryt gemengt und geglüht. Es wurde eine wenig zusammengebackene grüne Masse erhalten, welche sich in Salzsaure unter starker Chlor-Entwicklung auslöste. Die auf die gewöhntliche VVeise ausgeschiedene Kieselerde wog geglüht 1,209 Gr. = 46,233 pr. C.

(a) Die Flüssigkeit wurde nun mit Schwefelfaure versetzt und der schwefelsaure Baryt durche Filtrem

entfernt. Nachdem sie abgedampst worden war, um einen großen Theil der freien Saure zu verjagen, wurde sie durch caustisches Ammoniak gefallt, der ent-Standene braune Niederschlag auf einem Filtrum ausgewaschen, die Flüssigkeit selbst zur Trockenheit abgedampft und der Rückstand geglüht. Das geschmolzene Salz wog 0,589 Gr. Es wurde in Wasser gelöst und durch salzsaures Platinoxyd praecipitirt, die von dem Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit abgedampft, der Rückstand geglüht, wieder in Wasser gelöst, nm das metallische Platin zu entsernen, abgedampst und geglüht. So wurden 0,352 Gr. schwefelsaures Lithion erhalten = 0,110 Gr. Lithion = 4,206 pr. C. Für das schweselsaure Kali bleiben mithin 0,237 Gr. = 0,12815 Gr. Kali = 4,900 pr. C. Das schwefelsaure Lithion wurde durch estigsaures Blei in kohlensaures verwandelt und das kohlensaure Salz zur Krystallisation der freiwilligen Verdunstung überlassen; es bildeten sich aber keine Krystalle von kohlensaurem Natron, und die Flüssigkeit lieferte, zwei ganz kleine Krystalle von doppeltkohlensaurem Kali abgerechnet, welche sich als solche durch ihre Unveränderlichkeit an der Lust erwiesen, bis ans Ende kohlenfaures Lithion.

- c) Der durch Ammoniak bewirkte braune Nieder-schlag (in b) wurde in Salzsaure gelöst und mit einem Ueberschuss von caustischer Kalilösung gekocht. Die aus der alkalischen Flüssigkeit niedergeschlagene Alaunerde wog geglüht 0,3698 Gr. = 14,141 pr. C. Alaunerde.
- d) Die von der Kalilauge zurückgelassene braune Masse wurde in Salzsäure gelöst, und aus dieser Auslösung durch bernsteinsaures Ammoniak das Eisen

präcipitirt. Es wurden 0,47 Gr. Eisenoxyd erhalten = 17,973 pr. C.

e) Die Flüssigkeit wurde jetzt mit Hydrothion-Ammoniak versetzt, der entstandene Niederschlag in Salzsaure gelöst und das Manganoxyd durch kohlensaures Kali kochend gesällt. Es wurden 0,1196 Gr. Manganoxyd erhalten = 4,575 pr. C. In der durch Hydrothion - Ammoniak praecipitirten Flüssigkeit brachte, nachdem der Ueberschuss des Hydrothion-Ammoniaks verjagt worden war, kohlensaures Kali, welches damit gekocht wurde, keinen Niederschlag mehr hervor; ein Beweis der Abwesenheit der Bittererde.

Diesem nach besteht dieser Glimmer in 100 Theilen aus:

Kiefelerde		•	•	46,233
Alaunerde		•	•	14,141
Elfenoxyd		•	•	17,973
Mangan	•	•	4,573	
Kali	•	•	•	4,900
Lithion	•	•	•	4,206
			•	92,026

- B. Analyse durch kohlensaures Natron, mit besonderer Berücksichtigung des Flussaure-Gehalts.
- \$\frac{a}{3,085}\$ Gramme des mit der Scheere in kleine Stücke zerschnittenen Glimmers wurden mit dem vierfachen ihres Gewichts von basisch kohlensaurem Natron gemengt und eine Stunde lang einer heftigen Rothglühhitze ausgesetzt. Es wurde eine grüne zusammengeschmolzene Masse erhalten, an welcher da und dort ziegelrothe Punkte sichtbar waren. VVasser, durch welches dieselbe ausgeweicht wurde, färbte sich

sattgrün und es blieb ein brauner Bodensatz ungelöst. Man lies die grüne Flüssigkeit in einem bedeckten Glase so lange stehen, bis sie sich gänzlich entfärbt hatte, filtrirte sie hierauf und laugte die braune Masse auf dem Filtrum mit kochendem Wasser aus. Da jedoch auf diese Weise eine völlige Auslangung kaum erreicht werden zu können schien, so wurde zuletzt der Rückstand auf dem Filtrum mit kalter verdünnter Salzsaure übergossen, welche denselben mit Zurücklassung von etwas gallerartiger Kieselerde auflöste. Man wusch diese letztere längere Zeit mit kaltem, salzsaurehaltigem Waller, zuletzt mit kochendem Waller aus. Die salzsaure Auflösung wurde nun durch die zuerst erhaltene alkalische Flüssigkeit praecipitirt und der Niederschlag, nachdem die darüber stehende Flüssigkeit zuvor zum Sieden gebracht und nachher mit einer Auflösung von kohlensaurem Ammoniak digerirt worden war, auf demfelben Filtrum ausgelaugt. Die alkalische Flüssigkeit wurde nun mit Salzsaure übersättigt, 24 Stunden lang in einer flachen Schaale auf einem warmen Ofen stehen gelassen, um die Kohlensaure auszutreiben, hierauf in einem luftdicht zu verschließenden Glase durch salzsauren Kalk und einen Ueberschluß von cauftischem Ammoniak niedergeschlagen. Der mit der nöthigen Vorsicht gesammelte flusslaure Kalk wog geglüht 0,4248 Gr. = 3,761 p. C. Flusslaure. Bei einer näheren Untersuchung dieses flussauren Kalks konnte keine Spur von Phosphorsaure entdeckt werden. nach Entfernung des flussauren Kalks die Flüssigkeit mit Salzsäure übersättigt und abgedampft wurde, blieb beim Wiederauflösen in Wasser keine Kieselerde zurück.

b) Der von der alkalischen Flüssigkeit (in a) durchs.

Filtrum getrennte Niederschlag wurde mit warmer verdünnter Salzsaure ausgelaugt, wobei ein Theilder Kieselerde zurückblieb: Die salzsaure Ausschlichung wurde zur Trockenheit eingedampst und die ausgeschiedene Kieselerde auf dasselbe Filtrum gebracht; sie wog geglüht 1,422 Gr. = 46,094 p. Ct.

- c) Die Flüssigkeit wurde nun durch caustisches Ammoniak praecipitirt und der entstandene Niederschlag mittelst Kalilösung, bernsteinsauren Ammoniaks u. s. f. in 22,191 p. Ct. Alaunerde und 13,841 p. Ct. Eisenoxyd zerlegt; zugleich liess sich noch etwas Mangan ausscheiden.
- d) Die ammoniakalische Flüssigkeit (in c) wurde abgedampst und das (in c) ausgeschiedene Manganoxyd, in Salzsäure ausgesöst, zu derselben hinzugesügt und die Flüssigkeit nun durch Hydrothion-Ammoniak praecipitirt. Das aus dem Schwesel-Mangan durch Behandlung mit Salzsäure und basisch kohlensaurem Kaliausgeschiedene kohlensaure Manganoxydul gab 2,109 p. Ct. Manganoxyd.

Die Analyse mit kohlensaurem Natron gab daher folgendes Resultat:

Kieselerde	3	•	•	46,094		٠-
Alaunerd	e	•	•	22,191		
Eisenoxyd	l	•	•	13,841	,	
Mangano	kyđ	•	•	2,109		
Flussfaure	3	, •	•	3,761		•
Kali	•	•	•	4,900	na ch	Δ
Lithion	•	•	•	4,900 4,206	nach	A,
			,	97,102		

Legt man dagegen die Analyse A mit kohlensaurem Baryt zu Grunde, so erhält man:

Kiefelerde	•	•	46.233	
Alaunerde	•	•	14,141	
Eifenoxyd	•	•	17,973	
Manganoxyd	•	•	4,573	
Kali .	•	•	4,900	
Lithion .	•	•	4,206	
Fluisiture	•.	•	8,761	
		-	95,787	

Bei der Vergleichung dieser beiden Resultate ergiebt fich eine beträchtliche Verschiedenheit in der relativen Menge der Alaunerde und des Eisenoxyds, ungeachtet der analysirte Glimmer von einer und derselben Kristalldruse genommen worden war. In beiden Fällen wurde die Alaunerde von dem Eisenoxyd durch einen Ueberschuse von caustischem Kali getrennt, so dass die alkalische Flüssigkeit durch Zusatz von etwas Salzfäure zwar getrübt wurde, die Trübung aber durch Umrühren wieder verschwand. Auch löste fich das Eisenoxyd bei A und B durch mässige Digestion in Salzsäure vollkommen auf. Da Eisenoxyd und Alaunerde isomorph find, so lässt es sich wohl einsehen, wie beide einander wechselseitig vertreten können; auffallend bleibt es aber auf jeden Fall, dass unmittelbar zusammengewachsene Krystalle solche Verschiedenheiten zeigen. Ein ähnliches Verhalten hat übrigens Herr Bredberg bei Granaten von Sala wahrgenommen, welche dem Aussehen und dem Verhalten vor dem Löthrohr nach einander vollkommen glichen, dort fand sich noch überdiess Bittererde durch den mit ihr isomorphen Kalk vertreten. - Es muss jedoch bemerkt werden, dass der Sauerstoff der Alaunerde sammt dem des Eisenoxyde bei B größer ist als bei A.

#### C. Bestimmung des Wassergehalts.

2,167 Gramme Glimmer wurden in einem Platintiegel eine Stunde lang einer sehr hestigen Hitze ausgesetzt. Es wurde eine graulichschwarze geschmolzene Masse erhalten, und der Gewichtsverlust betrug 0,831 p. Ct. Dieses entspricht daher bei weitem nicht der ganzen Menge der Finissaure; und wenn die Finissaure wirklich durchs Glühen ausgetrieben würde, so würde sie als Kieselflussläure entweichen, und der Gewichtsverlust mülste daher das Gewicht der wirklich in dem Glimmer enthaltenen Flussaure um vieles übersteigen. Da noch überdiese dieser Glimmer, wenn er für sich im Kolben erhitzt wird, Spuren von Feuchtigkeit von sich giebt, so möchte wohl der erhaltene Gewichtsverlust dem größten Theil nach auf Rechnung von hygroskopischem Wasser geschrieben werden dürfen. Um jedoch völlige Gewissheit darüber zu erhalten, dass die Flussaure durchs Glühen aus diesem Glimmer nicht ausgetrieben wird, wurde der geschmolzene Glimmer mit dem 4fachen seines Gewichts von basisch kohlensaurem Natron bedeckt und von neuem einer sehr heftigen, 2 Stunden lange anhaltenden Glühhitze ausgesetzt. Die Masse wurde in Waller aufgeweicht und mit kochendem Waller ausgelaugt. Der nicht aufgelöste Theil löste sich in Salzlaure mit Zurücklassung von etwas gallertartiger Kie-Selerde gänzlich auf; das Glühen mit kohlensaurem Natron hatte mithin eine vollständige Aufschlieseung bewirkt. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Ammoniak digerirt, von dem entstandenen Niederschlag abfiltrirt und mit Salzsäure übersättigt. Statt dass nun aber die Kohlensaure, wie früher, dadurch ausgetrieben wurde, dass man die saure Flüssigkeit in einem flachen Gefäls auf einen lauwarmen Ofen stellte, brachte man diese unter den Recipienten einer Luftpumpe so lange, bis gar keine Gasblasen mehr sich entwickelten, und verführ nun, um die Quantität der Flussläure zu bestimmen, auf dieselbe Weise, wie Es wurden 0,6766 Gr. geglühter flussaurer Kalk erhalten, welche 8,530 p. Cf. Flussläure entsprechen. Die Menge der Flussläure war daher bei diesem Versuch mehr als das Doppelte von der bei Berhaltenen. - Wir müssen es übrigens vor der Hand dahin, gestellt seyn lassen, ob die größere Menge Flussaure, welche in diesem letzteren Versuch erhalten wurde, einzig dem Umstand zuzuschreiben ist, dass zur Austreibung der Kohlensaure statt einer etwas erhöhten Temperatur blos Aushebung des Lustdrucks angewandt wurde.

Zufolge den in A und C erhaltenen Resultaten wird die Zusammensetzung dieses Glimmers folgende:

Wenn man einerseits die Allgemeinheit des Vorkommens der Flussaure in den Glimmern, andererseits die sehr beträchtliche Menge derselben in den Lithion - Glimmern in Erwägung zieht, so mus man sich überzeugen, dass diese Saure für den Glimmer von einer großen Bedeutung ist, wenn sie auch gleich in manchen Glimmeratten nur in sehr geringer Menge enthalten seyn sollte. Es scheint in dieser Beziehung ein unmerklicher Uebergang vom Glimmer zu dem Talk Statt zu finden, so wie auch in Hinficht des Bittererdgehalts von dem Talk zu dem Glimmer durch die einaxigen Glimmer ein Uebergang gebildet wird. --Auch in Ablicht auf geognostische Verhältnisse zeigen sich Uebergänge vom Glimmer zum Talk; hätisig ersetzt in den Urgebirgen Talk den Glimmer, und vom Glimmerschiefer findet oft ein unmerklicher Uebergang zum Talkschiefer Statt, so dass bisweilen nicht einmal die Farbe sich ändert, wenn die eine Gebirgsart in die andere übergelit. - Aus einer vergleichenden und ausgedehnten Unterlnöhung verschiedener Talke mit solchen Glimmern namentlich, welche unter ähnlichen Verhältnissen vorkommen, würden sich gewise in mehrfacher Beziehung interessante Resultate ergeben.

# VII.

Methode, Arfenik von Nickel und Kobalt zu scheiden;

v o n

### F. Wohler.

Die Methoden, deren man sich bis jetzt bedient, um Nickel und Kobalt frei von Arsenik zu erhalten, entsprechen entweder ihrem Zwecke nicht vollkommen, oder find, wenn sich durch dieselben eine vollständige Scheidung bewirken läset, sehr beschwerlich und langwierig, wie vorzüglich die mit Schwefelwallerstoffgas. Da sich viele Metallverbindungen durch Schmelzen mit Schwefelleber in Schwefelmetalle verwandeln lafsen, und da Schwefelarsenik sowohl auf trocknem als nassem Wege in Schwefelkalium leicht auflöslich ist, so versuchte ich, ob sich diese Eigenschaften vielleicht zur Abscheidung des Arseniks von jenen Metallen benutzen ließen; und ich glaube in der That hierdurch eine vollkommen genaue, sichere, leicht ausführbare und zugleich wenig kostbare Methode gefunden zu haben.

Ich schmolz sein gepulverten Nickel-Speis mit der dreifachen Menge kohlensauren Kalis und eben so viel Schwesel in einem bedeckten hessischen Tiegel zusammen. Die erkaltete Masse wurde mit VVasser übergossen, welches Schweselleber auslösse und ein krystallinisches, messinggelbes Pulver zurückliess, wel-

<sup>\*)</sup> Diese Masse schien nichts anderes als geschmolzener Kupsernickel au seyn

ches Schwefelnickel war und welches wohl ausgewaschen wurde. Die Schwefelleber-Auflösung liess, mit Salzfähre versetzt, einen dicken gelben Niederschlag von Schwefelarsenik fallen. Um mich von der Abwesenheit des Arseniks in dem so erhaltenen Schweselnickel zu überzeugen, wurde ungefähr eine Unze davon in Salpetersaure aufgelöst. Der dabei zurückbleibende Schwefel war vollkommen arsenikfrei. Durch die saure Auflösung wurde 24 Stunden lang ein Strom von Schwefelwasserstoffgas geleitet, so dass sie zuletzt ganz mit diesem Gase gesättigt war. Es war aber dadurch nur ein geringer schwarzbranner Niederschlag entstanden, welcher hauptsächlich aus Schwefelkupfer bestand. Er wurde mit etwas Salpeter verpusst, die Masse dann mit Wasser behandelt und die Auflösung mit Kalkwasser vermischt, wodurch ein höchst unbedeutender Niederschlag entstand, der nur kohlensaurer Kalk war. Auch das beim Verpuffen entstandene Kupferoxyd zeigte fich vor dem Löthrohre ganz arsenikfrei. Bei einem anderen Versuche, bei welchem die Hitze zu stark gewesen und dadurch das Schwefelnickel zusammen gebacken war, erhielt ich auf diese Weife aus einer ungefähr gleichen Menge Schwefelnickels kaum 1 Milligramm arseniksauren Kalk, - eine so geringe Menge, dass sie, wenn sie auch nicht zufällig wäre, doch gewiss kaum in Betracht kommen könnte.

Beim Zusammenschmelzen des Nickelerzes mit Kali und Schwesel darf man keine so starke Hitze geben, dass sich das gebildete Schweselnickel zu einer einigermassen zusammenhängenden Masse ansammeln kann. In diesem Falle kann es von der arsenikhaltigen Hepar mechanisch eingeschlossen enthalten, die

fich dann nur unsicher durch Wasser ausziehen last. Mässige Rothglühhitze, wodurch das Gemisch eben in Fluss kommt, ist vollkommen hinreichend. Beim Auflösen der Masse im Wasser bleibt dann das Schwefelnickel als ein feines krystallinisches Pulver zurück. Wenn man diese Operation mit großen Quantitäten auf einmal vornehmen wollte, um z. B. auf diese Weise reines Nickel zur Packfong-Bereitung darzustellen. so kann man dazu gewöhnliche Pottasche nehmen. Das erhaltene Schwefelnickel muß gut ausgewaschen werden, und dabei hat man den großen Vortheil, dass diess nicht etwa auf einem Filtrum zu geschehen braucht, fondern dass es durch blosses Decantiren und zwar sehr bald ausgewaschen werden kann, weil sich das Metallpulver immer wieder sehr schnell abseizt.

Wenn man sich dieser Methode bei der Darstellung kleinerer Mengen chemisch reinen Nickels oder bei analytischen Arbeiten bedienen will, so kann man, um sicher zu seyn, dass auch die geringste Spur von Arsenik entsernt werde, das erhaltene Schweselnickel noch einmal mit Kali und Schwesel zusammenschmelzen.

Alles, was ich hier in Bezug auf das Nickel gesagt habe, gilt auch für das Kobalt, nur dass hier die Beobachtung der zuletzt genannten Vorsicht, nämlich das Schweselmetall noch einmal mit Hepar zu schmelzen, eine unumgängliche Bedingung zu seyn scheint. Denn so oft ich die aus so erhaltenem Schweselkobalt bereitete Anslösung wie vorher mit Schweselwasserstoffgas prüste, erhielt ich immer entweder sogleich ein wenig eines

Annal, d. Physik, B, 82, St, 2, J, 1826. St. 2.

Q

braungelben Niederschlage aus Schweselkupser und Schweselarsenik bestehend, oder es setzte die Flüssigkeit, in dem Masse, als das Schweselwasserstoffgas aus ihr verdampste, etwas Schweselarsenik ab. Indess war die Menge des zurückgebliebenen Arseniks immer sehr unbedeutend. Aber das zum zweiten Male mit Schwesel und Kali geschmolzene Schweselkobalt ist vollkommen arseniksrei. Zu diesen Versuchen wandte ich krystallisiten Glanzkobalt von Tunaberg an.

#### VIII.

Ueber die Trennung der Titanfäure von der Zirkonerde;

v o n

J. J. BERZELIUS \*).

Die Titansaure gehört zu den Körpern, die sich am schwierigsten aus ihrer Verbindung mit einigen Erdarten abscheiden lassen, und sie hat z. B. mit Zirkonerde so gemeinschaftliche Charaktere, dass bis jetzt keine Methode bekannt ist, um sie quantitativ von dieser zu trennen. Bei der Zerlegung eines Minerales (des Polymignits, d. Ann. III. 205), welches beide Körper enthielt, habe ich einige Versuche gemacht, die, obgleich sie negativ sind, es dennoch verdienen hier mitgetheilt zu werden. Man giebt gewöhnlich an, dals Zirkonerde in kohlensauren Alkalien auflöslich sey, ohne Gleiches für die Titanläure politiv zu behaupten. Ich habe gefunden, dass unter denselben Umständen von beiden ungefähr gleichviel aufgelöst wird. Die Titansalze werden bisweilen nicht vom schwefelsauren Kali gefällt, besonders wenn sie sauer sind; enthalten sie aber Zirkonerde, so wird titansaure Zirkonerde ge-Nach dem Glühen sind beide in Säuren unlöslich. Die Zirkonerde kann indese, nachdem sie zu einem feinen Pulver zerrieben ist, in Schwefelsaure auf-

<sup>\*)</sup> Enthommen aus dem Jahresbericht des Hrn. Verfassers für 1826.

gelost werden, wenn man sie mit concentrirter, durch die Hälfte ihres Gewichtes an Wasser verdünnter, Säure übergiesst und damit zur Trockne verdunstet, zuletzt bei einer solchen Temperatur, dass der Ueberschuse an Saure verdampft; sie kann dabei nach Verdunstung der Saure ein gelindes Glüben ertragen. Dasselbe ist der Fall mit Titansaure; beide werden alsdann von Wasser aufgelöst. Zwischen ihnen ist aber der wesentliche Unterschied, dass die Anflösung der Zirkonerde nicht durch Kochen gefällt wird, die Titan-Auflölung hingegen nicht nur durch Verdünnung getrübt, sondern auch bei starker Verdünnung so vollständig durchs Kochen gefällt wird, dals die filtrirte Flüstigkeit keine Spur von einem Titangehalt zeigt, weder mit Ammoniak noch mit Gallapfel-Tinktur. Es scheint demnach, als könnte man sich dieser Eigen-Schaft zur Scheidung bedienen, besser wie irgend eine andere Ungleichheit zwischen ihnen; wenn man aber die zusammengemischte Auflösung beider auf diese Art behandelt, so wird sie wohl trübe und setzt etwas Titansaure ab, aber das Meiste bleibt in der Auslösung zurück. Die Auflösung der Titansaure wird durch Blutlaugensalz gefällt, die der Zirkonerde nicht. Zusammengemischt, wird keine von beiden gefällt, und schon gefälltes Cyan - Titan - Eisen wird zu einer braunen Flülligkeit von dem Zirkonerdelalze aufgelöst (ich habe mich der schwefelsauren Zirkonerde bei diesem Verfuche bedient). Wird die Mischung mit Blutlaugensalz gekocht, so trübt sie sich und es wird unter Entwicklung von Blausaure ein gelber Niederschlag gebildet. Die filtrirte Flüssigkeit enthält weder Zirkonerde noch Titansaure. Es ist jedoch glaublich, dass in diesem Versuche die Gegenwart der Schwefel-Kure und des Kalis zur Fällung der Zirkonerde beiträgt. Um Titansaure von Eisenoxyd zu trennen, löst man die frisch gefällte Titansaure in Weinsaure auf und setzt Ammoniak hinzu, wodurch nichts gefällt wird. Hydrothion - Ammoniak schlägt alsdann das Eisen nieder und nach Verdunstung der filtrirten Flüsfigkeit und Glühen bleibt die Titansaure eisenfrei zurück (Vergl. d. Ann. III. 163 u. 208). Da aber ganz dasselbe bei der Zirkonerde Statt findet, so kann diese Methode nicht angewandt werden, um sie von der Titansaure abzuscheiden.

#### IX.

Versuch zur Beseitigung der wom Herrn Prosessor und Ritter Parrot angegebenen Schwierigkeiten in der Theorie der Ebbe und Fluth;

v o n

M. Moritz Wilhelm Drobisch, Privatdocenten an der Universität zu Leipzig.

Im sechsten Stück des vorigen Jahrgangs der Annalen hat Hr. Prof. Parrot in Dorpat auf eine schon früher in seinem Grundriss der Physik der Erde und Geologie angezeigte, ihm unüberwindlich scheinende, Schwierigkeit in der Theorie der Ebbe und Fluth aufmerksam gemacht, hierauf mit großer Bescheidenheit versucht, dieselbe durch eine neue Hypothese zu heben, und endlich Herrn Hofrath Gauss, als den ersten theoretischen Astronomen Deutschlands, aufgefordert, sein Urtheil und, im Falle der Missbilligung der neuen Ansicht, Belehrung zu geben. Unter solchen Umständen kann es einem dem größerm gelehrten Publikum so gut als völlig Unbekannten als eine ziemliche Anmalsung ausgelegt werden, wenn er unaufgefordert es versucht, über den fraglichen Gegenstand eine Antwort zu geben. Gegen diesen Verdacht nun wünscht sich der Einsender dieses Aufsatzes im Voraus dadurch zu verwahren, dass er frei bekennt, er halte im liegenden Falle Horaz's Regel für anwendbar;

Ne deus intersit nisi dignus vindice nodus

Inciderit. — — —

Uebrigens enthält er fich jeder Kritik der Hypothese des Hrn. Parrot und giebt seine Ansicht, die ihm hauptsächlich der großen Einfachheit wegen und weil sie keiner neuen Hülfssätze bedarf, empsehlenswerth schien, ganz — salvo meliori judicio.

Dass unbeschadet der bewundernswerthen Uebereinstimmung zwischen Laplace's Rechnungen und den Erfahrungen über Ebbe und Fluth, doch der vom Hrn. Prof. Parrot bezeichnete Punkt weder durch die Werke dieses Meisters, noch durch die Darstellungen der Theorie jener Erscheinung in den besten Handbüchern der Astronomie und Physik vollkommen deutlich erläutert wird, darüber dürften wohl, wenn man die Sache gründlich und vornrtheilsfrei untersuchen will, viele übereinstimmen. Die Schwierigkeit bestand immer darin, mit Deutlichkeit die eigentliche Ursache anzugeben, warum stets auch der Punkt der Erdoberstäche, in dessen Nadir der Mond steht, Fluth hat. Mond und Erde werden bei der Erklärung des Phanomens, wie billig, anfangs als ruhend angenommen, und es findet dann folgende Alternative Statt: Entweder wird der Mittelpunkt der Erde mit größerer Stärke angezogen als die Punkte des die Erdkugel bedeckenden Fluidums an der Oberfläche der abgewandten Seite, hingegen schwächer als die Wassertheile des Ortes, in dessen Zenith der Mond steht und es muss demzufolge der Erdkörper sammt dem Meere eine fallende Bewegung gegen den Mond annehmen, wo dann die dem Monde nähere Wassermasse 'eine größere Geschwindigkeit erhält als der Mittelpunkt der Erde und der mit ihm fest verbundene Erdkörper, und aus diesem Grunde dem letzte-

ren voreilt, und eben so die entsernteren Theile der Wallerhülle mit ihrer geringern Geschwindigkeit gegen den Mittelpunkt und den festen Körper zurückbleiben; - oder es muss die bekannte Wirkungsart der Attraction als ungenügend zur vollständigen Erklärung der Erscheinung angesehen werden. Zwarfucht man der Folgerung einer wirklichen Bewegung der Erde gegen den Mond häufig dadurch ausznweichen, dass man sagt, die Erde werde gleichsam unter dem Meere, das die vom Monde abgekelirte Seite bedeckt, hinweggezogen; oder man drückt sich aus: der feste Körper habe ein Bestreben, sich von den auliegenden Wassertheilen zu entsernen; aber was das Erstere betrifft, so kann man billig fragen, was hinter dem "gleichsam" für ein "wirklich" fich verstecke, und im andern Falle wird ein Bestreben ohne Erfolg nichte erklären, denn in diesem Falle müsste man ja die Anziehungskraft als gehemmt, als aufgehoben betrachten, und Alles würde an der Erde in unverändertem Zustande bleiben; aus einem Bestreben mit Erfolg aber würde ficht eben die fallende Bewegung der Erde gegen den Mond als notliwendig ergeben.

Obgleich nun, wie auch Hr. Prof. Parrot richtig gezeigt hat, eine annähernde Bewegung der Erde zum Monde auf keine VVeise, wenigstens nicht in dem Grade Statt finden kann, als zur Erklärung des vorliegenden Phänomens hinreichend wäre, ohne Jängst bemerkt worden zu seyn, so scheint doch bis je zt Niemand bei der Darstellung der Theorie der Ebbe und Fluth daran gedacht zu haben, dass die Erde wirklich, nach einem bekannten Satze, der in der allgemeinen Mechanem

nik \*) oder in der physischen Astronomie \*\*) vorgetragen wird, in jedem Augenblicke eine fallende Bewegung gegen den Mond hat, ohne sich demselben im Geringsten zu nähern. Dass sich nämlich der Mond um die gegen ihn als ruhend betrachtete Erde bewege, ist eben so sehr blos annäherungsweise wahr, als dass die Sonne in Bezug auf die Planeten ruhe; die strenge Wahrheit ist: Auch wenn sich die Erde nicht um die Sonne bewegte, so würde sie doch mit dem Monde zugleich um den ihr mit diesem gemeinschaftlichen Schwerpunkt, welcher zwischen beiden in der ihre Mittelpunkte verbindenden geraden Linie in einer Entfernung vom Centrum der Erde liegt, die durch den Quotienten aus der Summe der Mond - und Erdmasse in das Produkt aus Abstand der Mondmasse in den punkte beider Körper ausgedrückt wird, eine der Mondbahn vollkommen ähnliche Bahn beschreiben. Durch die Bewegung der Erde um die Sonne wird nun ihr durch den Umlauf des Mondes bewirkter Umschwung um den gemeinschaftlichen Schwerpunkt (der, als fortschreitende Bewegung, sorgfaltig von der Axendrehung zu unterscheiden ist) keinesweges aufgehoben, sondern es wird nur die so beschriebene kleine Bahn gleich der des Mondes um den gemeinschaftlichen Schwerpunkt, von der Sonne aus gesehen, aus einer elliptischen in eine epicykloidische verwandelt, was aber, wo blos von den Verhältnissen zwischen dem Mond und der Erde die Rede ist, nicht

<sup>\*)</sup> s. z. B. Poisson traité de mécanique T. II. n. 320, p. 17.

<sup>••)</sup> vgl. Bolmenberger's Akronomie 5. 294 ff. S. 514.

berücklichtigt zu werden braucht. Indem also die Erde eine elliptische Bewegung um den ihr mit dem Monde gemeinschaftlichen Schwerpunkt hat, läst sich diese auf die bekannte VV eise in eine tangentiale und in eine centripetale zerlegen. Um so viel, als diese letztere beträgt, fällt folglich bei dieser Bewegung der Mittelpunkt der Erde gegen den gemeinsamen Schwerpunkt, oder, was in Hinficht auf die Richtung einerlei ist, gegen den Mond, und da es nur die anziehende Kraft des letzteren ist, welche diese Wirkung hervorbringt, so werden die Geschwindigkeiten, mit denen der Mittelpunkt der Erde und verschiedene Punkte der flüssigen Oberstäche fallen, umgekehrt den Quadraten ihrer Abstände vom Monde proportionirt seyn, was nun ganz mit dem stimmt, was die gewöhnliche Ansicht giebt: es wird der dem Mond am nächsten liegende Punkt der Oberfläche am stärksten, der Mittelpunkt schwächer, der dem ersteren Punkte diametral entgegengesetzte am schwächsten angezogen werden, so dass in dem ersten und letzten Fluth seyn muss.

Dass man an diese ganz bekannte Bewegung der Erde bisher bei der Darstellung der Theorie der Ebbe und Fluth nicht gedacht und auf diese VVeise, wie mich dünkt, die ehemaligen Einwürse der Cartesianer\*) nicht kräftiger widerlegt hat, dürste vielleicht aus dem Umstande begreislich seyn, dass man in den astronomischen Taseln bei der Bestimmung des geocentrischen Ortes des Mondes die Erde immer als ruhend ansieht, und, da es nur auf die relative Bahn des

<sup>\*)</sup> S. Lalande abrégé d'astronomie, Par. 1795. No. 1082. p. 403.

Mondes ankommt, diejenigen Modificationen im Stande desselben gegen die Erde, die von der Bewegung der letzteren um den gemeinschaftlichen Schwerpunkt abhängen, der Bewegung des Mondes zuschreibt.

Sollte es noch Hrn. Hofrath Gauss gefallen, sein entscheidendes Urtheil über die vorliegende Materie in diesen Annalen abzugeben, so dürste vielleicht von der bekannten Humanität desselben auch der Einsender dieses Aussatzes eine kurze Beurtheilung seiner Meinung hoffen.

## X.

Ueber den Einflus der Temperatur auf die Intensität der magnetischen Krast und über die täglichen Veränderungen in der Intensität des Erdmagnetismus;

VOD

## Hrn. S. H. CHRISTIE.

Im vorigen Hefte in einem Zusatze zu der Abhandlung des Hrn. Sabine wurde angeführt, dass Hr. Christie über den hier in der Ueberschrift genannten Gegenstand eine Untersuchung in den Philosoph. Transact. für 1825 pt. 1. bekannt gemacht habe. Da dieser Gegenstand wichtig ist und es wohl für die Leser Interesse hat, die Arbeit etwas näher zu kennen, so theile ich hier die Uebersicht mit, worin Hr.Chr. am Ende der Abhandlung die Hauptresultate seiner Untersuchung zusammengestellt hat. Die Aufnahme des Ganzen scheint mir nicht nöthig, da leicht ein Jeder durch die Dauer der Schwingungen einer Magnetnadel bei verschiedenen Temperaturen diesen Gegenstand einer Prüfung unterwerfen kann. Christie hat indels seine Versuche nicht auf diesem Wege angestellt. Vielmehr leitete er seine Resultate aus der Wirkung ab, die ein in Wasser gelegter und darin beliebig erwärmter Magnetstab auf eine in der Nähe befindliche Magnetnadel ausübte. ner großen Anzahl solcher Versuche zieht er den Schlus, das, wenn die Intensität, welche die von ihm gebrauchten Magnetstäbe bei 60° F. besalsen,

zur Einheit angenommen wird, ein jeder Temperaturanwuchs von einem Grad Fahrenheit eine Verringerung von 0,000564 in der Intensität bewirkt.

Da nun das Nämliche oder fast das Nämliche bei allen Magneten Statt finden muss, so ist es offenbar nothwendig, "bemerkt Hr. Chr." dass überall da, wo die Intensität des Erdmagnetismus aus den Schwingungen einer Magnetnadel abgeleitet werden soll, Sorge getragen werde, die Beobachtungen genau in derselben Temperatur zu machen, oder, wenn man die Wirkung der Temperaturveränderungen zuvor mit Genauigkeit bestimmt hat, dass die Beobachtungen nach den bei ihnen Statt gefundenen Temperaturdifferenzen corrigirt werden. Es ist mir nicht bekannt, dass irgend jemand bis jetzt versucht habe, eine solche Correction anzubringen. Aus den von mir angestellten Versuchen ist es aber klar, dass, um aus den Schwingungen einer Magnetnadel an verschiedenen Orten der Erde, wo die Temperatur bei den Beobachtungen fast nothwendig verschieden ist, genaue Resultate abzuleiten, diese Temperaturen aufgezeichnet, und die Schwingungszeiten auf eine Normaltemperatur reducirt werden müssen. Es scheint mir, dass die Wirkungen der Temperatur auf große und kräftige Magnete am merklichsten seyn müssen, und wenn man solche anwendet, ist es folglich am nöthigsten, eine Reduction wegen der Temperaturveränderungen zu machen. Diese Reduction würde nicht schwierig seyn, wenn man die Zu- und Abnahme der Intensität, die einer gewissen Ab- und Zunahme in der Temperatur entspricht, in Theilen der Intensität eines jeden Magneten ausdrücken könnte. Um dieses mit Genauigkeit zu bewerkstelligen, ist jedoch eine große Reihe von Versuchen mit Magneten von verschiedener Intensität erforderlich. Da ich diese aber noch nicht angestellt habe, so muss ich mich für die Gegenwart begnügen, einige Thatsachen anzugeben, die ich durch Versuche von einer größeren Ausdehnung als die schon angesührten ausgemittelt habe, und das Detail derselben bis zu einer anderen Gelegenheit versparen.

Diese Versuche wurden mit einer Torsionswage angestellt, in welcher die Nadel an einem Messingdraht von 430 Zoll im Durchmesser ausgehängt war. Durch sie habe ich die solgenden Versuche gesunden:

1. Als mit - 3° F. (-15°,5 R.) anfangend, die Temperatur bis 127° F. erhöht wurde, nahmen die Magnete an Intensität ab, so wie ihre Temperatur zu-Da es während des Winters fast gänzlich an Schnee fehlte, so war ich nicht im Stande, die Temperatur der großen Magnete, welche ich gebrauchte, weiter zu erniedrigen. Durch einen in Gemeinschaft mit Hrn. Faraday in der Royal Institution angestellten Versuch, bei welchem ein kleiner Magnet in mit Schwefelkohlenstoff befeuchteter Leinewand eingewikkelt und über Schwefelsaure unter die Glocke einer Lustpumpe gebracht wurde, fand ich jedoch, dass die Intensität des Magneten, so weit als die Temperatur erniedrigt wurde, zunahm, und dass dieselbe abnahm, wenn die Lust wieder in den Recipienten einströmte und folglich die Temperatur des Magneten erhöht wurde. Diess steht in directem Widerspruch mit der Meinung, dass der Magnetismus der Magnetnadel

durch Einwirkung einer intensiven Kalte zerflört worde.

- 2. Die Abnahme der Intensität wächst zwar so wie die Temperatur steigt, aber es sindet zwischen ihr und dem Temperaturanwuchs kein für alle Temperaturen constantes Verhältnis Statt.
- 3. Von ungefähr 80° F. an, nimmt die Intenfität mit steigender Temperatur sehr schnell ab, so daß, wenn auch bis zu jener Temperatur die Unterschiede in den Abnahmen nahe constant sind, was auszumitteln eine Genauigkeit erfordert, die die Natur dieser Versuche vielleicht nicht zulässt, dennoch über diese Temperatur hinaus die Differenzen in der Abnahme wachsen.
- 4. Ueber die Temperatur von 100° F. hinaus wird ein Theil der Kraft des Magneten bleibend zerstört.
- 5. Bei einer Temperaturveranderung wird der beträchtlichste Theil der Wirkung auf die Intensität des Magneten augenblicklich erzeugt, und diess beweist, dass die magnetische Kraft sich an der Oberstäche selbst oder sehr nahe darunter aufhält. [Hr. Poisson hat indess von einem ähnlichen von Hrn. Barlow für die weichen Eisenmassen ausgesprochenen Satz gezeigt, dass er irrig sey. Vergl. d. Ann. Bd. LXXVII S. 315]. Diess ist vorzüglich bemerkbar, wenn die Temperatur des Magneten erhöht wird, wobei, nachdem der erste Effect erzeugt ist, nur eine geringe Veränderung in der Intensität Statt findet. Verringert man hingegen die Temperatur des Magneten, so scheint es, obgleich der ganze Effect augenblicklich erzeugt wird, dass der Magnet noch eine Zeit lang fortfährt etwas an Kraft zu gewinnen.

6. Die durch Temperaturveränderungen auf unpolarisches (weiches) Eisen erzeugten Wirkungen sind
gerade die umgekehrten von denen, die auf einen Magnet erzeugt werden. Eine Zunahme der Temperatur
erzeugt eine Zunahme der magnetischen Krast des Eisens. Die Gränzen, zwischen welchen ich die Beobachtungen anstellte, waren 50° und 100° F. Dass eine
Temperaturerhöhung auf Eisen gerade die umgekehrte Wirkung hat wie auf einen Magneten, halte
ich für eine Widerlegung jener Hypothese: dass das
Eisen vermöge der ihm von der Erde mitgetheilten
Polarität auf die Magnetnadel wirke.

## XI.

Ueber die bei Tage beobachteten Sternschnuppenartigen Erscheinungen und ein zur Zeit einer Sonnenfinsternise gesehenes ungewöhnliches Feuermeteor.

Unter den in diesem Heste von Hrn. Dr. Chladni zusammengestellten Beobachtungen über Feuermeteore, wurde auch auf S. 163 die mitgetheilt, dass Hr. Pros. Hansteen bei Tage ein leuchtendes Meteor durch das Gesichteseld seines Fernrohrs hindurchgehen sah, welches derselbe für eine Sternschnuppe erklärte. Diese Beobachtung, aus dem Magaz for Naturvidenskaberne I. 813. in das Edinburger Philosoph. Journal übertragen, hat Hrn. Thomas Dick zu einigen (in No. XXV. 167. der letzteren Zeitschrift mitgetheilten) Bemerkungen Gelegenheit gegeben, die, wenn gleich sie zwar keinesweges die Folgerung des Hrn. Pros. H. entkräften, doch geeignet sind, auf eine sonderbare Erscheinung verwandter Natur ausmerksam zu machen.

Hr. Dick machte nämlich vor ungefähr zwölf Jahren mit einem parallactisch aufgestellten Fernrohr häusig Beobachtungen bei Tage, um unter andern auszumitteln, welche Sterne und Planeten am Tage zu sehen seyen und wie nahe bei der Sonne. In dieser Absicht betrachtete er denn auch häusig die Venus in der Nähe dieses Gestirns. Ich war nicht wenig überrascht, "sagt Hr. D." als ich während der Betrachtung dieses Planeten zu verschiedenen Zeiten einen Körper

quer durch das Gesichtsfeld des Fernrohrs gehen sah. welcher anscheinend mehr oder weniger die Größe der Venue hatte, so dass ich häufig diesen Körper mit den Planeten verwechselte, bis seine schnelle Bewegung die Täuschung aufdeckte. Zuweilen gingen vier oder fünf dieser Körper durch das Gesichtsfeld, manchmal in senkrechter, manchmal in horizontaler Richtung. Es schienen leuchtende Körper zu seyn, die einigermalsen das Ansehen eines Planeten besalsen, der bei Tage mit einem Fernrohr von mässig vergrösernder Kraft betrachtet wird. Ihre Bahn war fast geradlinig, ging indess zuweilen in eine Wellen- oder Schlangenform über, und sie schienen sich in dem 70 vergrößernden Fernrohr mit beträchtlicher Schnelligkeit zu bewegen. Ich war auf lange Zeit verlegen, was ich von der Natur dieser Körper halten sollte; da ich indess Gelegenheit hatte, diese Beobachtungen fast an jedem heitern Tage nahe zwölf Monate hindurch anzustellen, so fügte es sich oft, dass ich diese Erscheinung unter verschiedenen Gestalten erblickte, und dadurch wurde ich zuletzt im Stande éine bestimmte Meinung über die Ursache derselben zu fassen. In einigen Fällen schienen die erwähnten Körper größer als gewöhnlich und sich auch schneller zu bewegen; aledann konnte ich deutlich wahrnehmen, dass sie nichts anderes waren, als Vögel von verschiedener Größe und in anscheinend verschiedenen Entsernungen, deren convexe Oberfläche in gewillen Lagen die Sonnenstrahlen stark reflectirte. In andern Fällen, wenn sie kleiner erschies. nen, war ihre wahre Gestalt, vermöge ihrer Bewegung und Entfernung, nicht zu erkennen. Als ich an einem heißen Sommertage meine Beobachtungen machte, nahm ich ähnliche Erscheinungen wahr, die ich mit allem Grund einer Menge von Insekten zuschreiben konnte, welche in nicht großer Entsernung vor dem Fernrohr herumflogen.

Hr. Dick zieht nnn hieraus den Schluß, daß das, was Hr. Hansteen sah und für eine Sternschnuppe hielt, ebenfalls ein vorübersliegender Vogel müsse gewesen seyn, und sindet sich in dieser Meinung noch dadurch bestärkt, daß jener die Bahn des Meteores nicht als völlig geradlinig, sondern etwas schlangenförmig und die einer aussteigenden Rakete ähnlich angiebt. Daß diese Folgerung des Hrn. D., auch bei völliger Richtigkeit der von ihm gemachten Beobachtungen sehr übereilt ist, muß wohl jedem Leser einlenchtend seyn.

Der verstorbene B. Martin, "fährt Hr. D. fort" scheint durch eine ähnliche Erscheinung getäuscht worden zu seyn und aus dieser einen Schlus gezogen zu haben, der in etwas dem von Hrn. H. ähnlich ist. In seiner Philosophia Brittannica Vol. III. p. 85 et 86, theilt er, bei Beschreibung des Sonnenmikroskop und der Erscheinungen, welche dasselbe in einem finstern Zimmer zeigt, folgende Erzählung mit:

"Ich kann nicht unterlassen hier eine sehr ungewöhnliche Erscheinung anzusühren, welche ich vor ungefähr 10 Jahren in meinem finstern Zimmer beobachtete. Das Fenster dieses Zimmers liegt nach VVesten und die Thurmspitze der Chichester Kathedrale steht in einer Entsernung von ungesähr 50 oder 60 Ellen gerade vor demselben. Ich beobachtete oft zu meinem Vergnügen wie ergötzlich

die Sonne hinter den Thurm trat und von diesem auf einige Zeit verfinstert wurde; das Bild des Thurmes und der Sonne war sehr groß, da ich eine Linse von 12 Fus Brennweite gebrauchte. Einst als ich die Bedeckung der Sonne durch den Thurm beobachtete, und gerade als die Scheibe verschwunden war, sah ich mehrere kleine glänzende, runde Körper oder Kugeln nach der Sonne hin laufen, die selbst bis auf 20 Zoll von jener ab, von den finstern Theil des Zimmers ausgingen. / Sie bewegten sich etwae unregelmässig, jedoch geradlinig, und schienen bei Annäherung an die Sonne beschleunigt zu werden. Eben so erschienen diese leuchtenden Kugeln auf der andern Seite des Thurmes und gingen der Sonne voraus, indem sie in den finstern Raum hinein liefen, mehr oder weniger auf dieselbe Art, wie sie der Sonne vor ihrer Verdunklung gefolgt waren. Sie schienen im Allgemeinen einen Durchmesser von ungefähr zoll zu besitzen, und mulsten daher sehr große, am Himmel befindliche, leuchtende Kugeln seyn, deren Licht durch das der Sonne verdunkelt ward, so dass sie nicht im freien Tageslicht zum Vorschein kamen. Was für eine Art von Materien oder Körpern sie aber mögen gewesen seyn, konnte ich nicht errathen."

Hr. Dick betrachtet auch diese Erscheinung als durch Vögel veranlast, die in beträchtlicher Entsernung vorüberslogen. Der Herausgeber des Edinburger Philosoph. Journals fügt hinzu: Ein Astronom, der in Gesellschaft Mehrerer im Sommer 1821 zu Loudon beschäftigt war, die Venus nahe bei der Sonne mit einem Newton'schen Teleskope zu betrachten, habe in Verlauf einer halben Stunde zu wiederholten

Malen eine Erscheinung von gleicher Art mit der von Hrn. Dick beschriebenen beobachtet. Es gingen nämlich in jeder Richtung kleine glänzende Körper durch das Gesichtsseld des Fernrohrs, die dem Planeten nicht unähnlich waren und sicht von diesem nur durch ihre Bewegung unterscheiden ließen. VVährend die Beobachter diese Erscheinung bewunderten, kam ein ausgezeichneter Physiker hinzu, dem man die Umstände mittheilte. Dieser sprach indess von der Erscheinung, als von einer ihm ganz bekannten, und sagte, er halte die im Fernrohr gesehenen Körper für nichts andere, als für wolligen Saamen gewisser Pflanzen, der in der Lust herumsliege und von der Sonne stark erlenchtet werde,

Hr. Arago, der die vorhin erwähnte Beobachtung des Hrn. Prof. Hansteen in den Annales de Chimie et Physique T. XXX. p. 416 anführt, macht zugleich über Hrn. Dick's Erklärung derselben solgende Bemerkung.

Ohne läugnen zu wollen, dass nicht das Licht, welches von den Federn eines Vogels in sehr schieser Richtung restectirt wird, zuweilen eine ähnliche Erscheinung wie die von Hrn. Hansteen beschriebene erzeugen könne, glaube ich doch, dass diese Erklärung nicht allgemein angenommen werden dars. Beim Beschachten der Sonne am Repetitionskreise, habe ich wohl hundert Mal, und selbst bei gesärbten Gläsern vor dem Ocular, große Lichtpunkte durch das Geschchteseld des Fernrohrs hindurch wandern sehen \*).

<sup>\*)</sup> Aehnliche oder viel mehr ganz gleiche Erscheinungen sind auch häusig vom Prof. Bode wahrgenommen worden, wie

Sie erschienen zu deutlich begränzt, als dass man nicht hätte annehmen müssen, sie wären entfernt gewelen, und sie bespannten zu große Winkel, um sich vorstellen zu können, dass sie durch Vögel veranlast worden wären. Ich glaubte zuweilen zu bemerken, dass diese Punkte sich häufiger in denjenigen Jahreszeiten zeigten, in welchen große Mengen von Spinnengeweben durch die Winde in unserer Atmosphäre herumgeführt werden. Auf jeden Fall verdient diese Erscheinung näher untersucht zu werden. Warum sollte es auch nicht Sternschnuppen bei Tage geben, so gut wie in der Nacht? Wer könnte behaupten, dass, wenn diese Meteore an den aussersten Granzen der Atmosphäre entstehen, ihre Bildung nicht durch die Gegenwart, der Sonne begünstigt werde? Ich überlasse es dem Leser zu entscheiden, ob nicht die so eben erwähnten Erscheinungen einige Aehnlichkeit haben mit der folgenden, deren Beschreibung ich aus einem untern 5. Oct. 1820 von dem Unter-Präsecten von Embrun Hrn. Serres an den Präsidenten der Akademie der Wissenschaften gerichteten Brief entnehme (und hier im Auszuge mitgetheilt wird),

— Am 7ten des letzten Monates ungefähr um 13 Uhr Nachmittags, wie Alles die Sonnenfinsterniss beobachtete, kam mir die Lust an, ins Freie zu gelien. Indem ich durch die Stadt ging, sah ich zunächst auf einem der öffentlichen Plätze eine beträchtliche Menge Menschen jung und alt von beiderlei Geschlecht

man aus dess, astronom, Jahrb. für 1816 S. 148 od. aus dies. Ann, Bd. 56. S. 388 ersehen kann, wo Hr. Dr. Chladni dieselben angesührt hat.

versammelt, welche die Augen nach der Seite der Somme wandten. Unter dieser Menge erkannte ich bloss einen jungen Studiosus der Rechte, Namens Cézanne; indess nur an die Sonnensinsterniss denkend, ging ich vorüber, ohne zu bemerken, dass man an der Stelle, wo sich dieser junge Mann und die ihn umgebenden Personen besanden, die Sonne gar nicht sehen konnte; diese liess mich in dem Glauben, das jedermann die Sonnensinsterniss besbachtete, wie ich selbst es so eben gethan hatte.

Weiterhin begegnete ich einer ähnlichen Gruppe, welche gleichfalls die Augen auf die Sonne gerichtet hatte. Da ich aber diessmal bemerkte, dass die Leute in einer Strasse und durchaus im Schatten standen, so wurde mir klar, dass sie etwas anderes als die Sonnenfinsternis betrachten müssten. Ich erkundigte mich also bei dem Thierarzt Hrn. Thomme, der sich unter der Menge befand, was es denn sey, wornach man sehe. Er antwortete mir: wir betrachten die Sterne, welche sich von der Sonne absondern. — Was sagen Sie da? — Ja, mein Herr; aber sehen Sie selbst, das wird das Kürzeste seyn. - Ich blickte hin und salı in der That, zwar nicht Sterne, aber Fenerkugeln von dem Durchmesser der größten Sterne, welche in verschiedenen Richtungen von der oberen Halbkugel der Sonne mit einer unberechenbaren Geschwindigkeit ausgeworfen wurden; diele Wurfgeschwindigkeit schien für alle dieselbe zu seyn, aber dennoch erreichten nicht alle dieselbe Entsernung.

Diese Kugeln wurden in gleichen und ziemlich kleinen Zwischenzeiten ausgeworfen; ost mehrere zugleich, aber immer unter sich divergirend. Einige liesen in gerader Linie sort und verlöschten in der Ferne; andere beschrieben eine parabolische Linie und verlöschten ebenso; andere endlich kehrten, nachdem sie sich in directer Linie bis zu einem gewissen Abstande entsernt hatten, auf derselben Linie zurück, und schienen noch leuchtend wieder in die Sonnenscheibe einzutreten. Ein etwas dunkelblauer Himmel bildete den Grund zu diesem prächtigen Schauspiel.

— Ich habe noch vergessen zu sagen, das ich während meiner Beobachtung hinter einem Hause stand, und deshalb die Sonne selbst, nicht sehen konnte; derjenige meiner Gesichtsstrahlen, welcher an der First des Daches vorbei ging, lag ein wenig vom Rande der Sonne entsernt. Die Sonnensinsternis war damals im Abnehmen.

Sie werden leicht denken, mein Herr, wie groß mein Erstaunen war bei Ansicht dieses eben so majestätischen als für mich so neuen Schauspieles. Ich brauche nur zu sagen, dass es mir unmöglich war den Blick eher davon abzuwenden, als bis es aufhörte sichtbar zu seyn; diess geschah nach und nach in dem Maasse als die Finsterniss abnahm und die Sonnenstråhlen wieder ihren gewöhnlichen Glanz bekamen. Diese bemerkten auch die übrigen Personen. von ihnen setzte hinzu, als ich mich von der Menge trennte, "dass die Sonne um so mehr Sterne aussendete als sie bleicher war". Als ich von meinem Erstaunen über diese bewundenswürdige Erscheinung zurückgekommen war, wollte ich von den beiden vorhin erwähnten Personen wissen, durch wen und wie sie Kenntniss von jener erhalten hätten. Hr. Thommé antwortete mir, dass ihm, als er aus dem Pferdestall herausgetreten wäre, eine Frau zugeschrien habe! "Kommt doch, Hr. Thommé, und seht die Feuerstammen, welche aus der Sonne herausschießen". Als er auf diese Einladung sich zu ihr begab, sah er zum ersten Mal in seinem Leben die Erscheinung, zu deren Anblick er mir selbst verhalf. Der junge Cézanne sagte mir, es wären Kinder von zehn und zwölf Jahren gewesen, welche jene zuerst erblickten, und erstaunt über die Sache geschrien hätten: "Seht, seht doch"; und so hätte sich ein Hause versammelt, zu dem ich kurz darauf hinzugekommen wäre; er habe mir nichts gesagt in der Meinung, das ich mit der Erscheinung, die er in dem Augenblick bewunderte, bekannt seyn würde.

# ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, DRITTES STÜCK.

### I.

Ueber die magnetische Polarisation der Metalle und Erze durch Temperaturdifferenz;

YOD

Dr. T. J. SEEBECK.
(Befchlufs.)

Die in §31 (S. 17) angeführten Platin -, Goldund Kupfersorten wurden nicht bloß magnetisch, wenn ihrer zwei von gleichnamiger Art in Form von Stangen oder Blechstreifen mit einander verbunden waren, wo dann schon eine mässige Erwärmung eines der Berührungspunkte eine nicht unbeträchtliche Polarität erregte; sondern die meisten dieser. Metalle wurden auch dann noch magnetisch polar, als sie nur einfache und durchaus gleichartige Kreise bildeten, und ein Theil derselben in der Temperatur erhöht oder erniedrigt wurde. Ein gleiches Verhalten zeigten mehrere andere Metalle, von denen einige zu den homogensten gezählt werden müssen, die überhaupt zu diesen Versuchen angewandt worden. Alle einfachen Kreise erforderten jedoch, um in gleichen magnetischen Zustand mit den aus zwei Sorten eines Metalles

zusammengesetzten Ketten versetzt zu werden; eine bedeutend stärkere partielle Temperaturerhöhung als diese.

Am Stärksten wurde die magnetische Polarität in den einsachen Metallkreisen gefunden, wenn ein Theil derselben sich im sließenden oder glühenden Zustand befand, und wenn die Enden des die Boussole umschließenden gleichartigen Metallbogens wechselsweise in den sließenden Theil eingetaucht wurden; oder wenn das eine Ende eines nicht oxydirbaren Metallbogens glühend mit dem andern kalten Ende desselben in Berührung gebracht wurde.

Durch Cupellation gereinigtes Silber zeigte bei diesem Verfahren folgendes Verhalten. Wurde das untere Ende des die Boussole umschließenden Silberbogens in das in Süden stellende, fliessende, gleichartige Metall getaucht, das obere Ende nachher, so erfolgte eine östliche Declination der Magnetnadel; wurde hingegen das obere Ende zuerst, das untere zuletzt eingetaucht, so war die Declination westlich. Vollkommen in Ruhe blieb aber die Nadel, wenn die beiden kalten Enden des Bogens zugleich in das fließende Metall eingetaucht wurden. Eine gleiche obwohl soliwächere Wirkung auf die Magnetnadel fand auch dann noch Statt, als das Silber im Tiegel bereits erstarrt war und aufgehört hatte zu glühen, wofern nur das eine Ende des Bügels längere Zeit mit jenem in Berührung blieb als das andere.

Ein gleiches Verhalten bei gleicher Lage der Theile, zeigten unter diesen Umständen Zink und Gold No. 2.

Entgegengesetzte Declinationen der Magnetnadel

gaben aber auf diese Art Platina No. 1, Kupfer No. 1 und No. 2, und Messing No. 2.

Blei (sowohl käusliches als gereinigtes) und Zinn hingegen zeigten in Form von einfachen Bogen auch unter den scheinbar günstigsten Bedingungen keine VVirkung auf die Magnetnadel. Eine deutliche, ja so gar eine ziemlich lebhaste Declination der Magnetnadel fand aber Statt, wenn die Enden des die Boussole umgebenden Zinnes in sließendes Blei, oder umgekehrt, wenn die Enden eines Bogens von Blei auf die mehrmals erwähnte Art in sließendes Zinn eingetaucht wurden.

Die folgende Tafel giebt die Declinationen der Magnetnadel, welche innerhalb der einfachen Kreise aller untersuchten Metalle Statt fanden, wenn die Enden der Bogen in Süden lagen, und das obere Ende das heißere war.

## Einfache Metalibogen

Declinationen der Magnetnadel innerhalb derfelben.

- 1) Wismuth
- 2) Nickel
  - 3) Legirung
- aus { Kupfer 2 Th. ]
  Nickel I -
  - 4) Palladium
- 5) Platin No. 1
- 7) Kupfer No. 0
- 11) Gold No. I
- 12) Kupfer No. 1
- 13) Messing No. 2
- 16) Blei
- 17) Zinn
- 18) Platina No. 3
- 21) Kupfer No. 2

schwach östlich

ziemlich lebhaft östlich v

fehr schwach östlich

stärker östlich

- östlich

ungleich, östlich sowohl als westlich

zuerst östlich, stärker erhitzt westlich

- östlich

zuerst östliche stärker erhitzt westlich

Null

Null

sehr schwach östlich

flärker östlich

- 34) Gold No. 2
- 25) Silber
- 26) Zink
- 29) Platin No. 4
- 30) Cadmium
- 31) Stahl
- 32) Stabelfen
- 34) Antimon

fikket westlich

- westlich
- westlich

Null

färker westlich

schwach westlich

- westlich

ungleich, in einigen westlich in andern östlich.

Wismuth und Antimon find wegen ihrer Sprödigkeit, und Eisen, Stahl und Nickel wegen ihrer die Beweglichkeit der Magnetnadel hemmenden Wirkung nicht wohl als einfache Bogen anzuwenden. Von diesen Metallen waren Stangen und Blechstreifen, von mindestens einem Fuß Länge an Spiralen oder Blechstreifen von solchen dehnbaren Metallen befestigt, welche mit jenen nur schwach magnetisch werden und es war sowohl bei diesen Versuchen als bei denen zur Reihebestimmung unternommenen die Vorsicht beobachtet worden, 'die Enden jener Stangen entweder nur mässig oder nur momentan stark zu erhitzen, auch war nicht eher zu einem zweiten Versuch geschritten worden, als bis diese sich gänzlich abgekühlt hatten, damit jede aus der Temperaturveränderung am Berührungsprukt der beiden den Bogen bildenden Metalle zu befürchtende Störung vermieden werde.

In den Bogen von Platin No. 1, von Silber, Gold No. 2 und Palladium (welche Metalle sämmtlich zu den dem chemisch reinem Zustande am nächsten kommenden gehörten) war bei allen Graden der Temperaturdisserenz die magnetische Polarisation ihrer Richtung nach dieselbe geblieben. Unter den Körpern, die eine ungleiche oder eine veränderliche magnetische Polarität zeigten, besand sich eine Legirung (Messing

No. 2) und drei Metalle (Gold No. 1, Kupfer No. 0, Antimon), von denen zwei entschieden eine fremdartige Beimischung enthielten. In den Bogen von Gold No. 1 und Messing No. 2 schien die Mischung der Bestandtheile sehr gleichförmig zu seyn, denn beide Enden derselben verhielten sich auf den beiden eine entgegengesetzte Polarität bewirkenden Stufen der Temperaturdifferenz ziemlich gleich. Im Kupfer No. o und dem Antimon war eine bleibende Verschiedenheit der beiden Enden der Bogen die Ursache ihrer zwiefachen magnetischen Polarisation. Diess ergab sich daraus, dass die Declination der Magnetnadel schon bei den ersten Graden der Temperaturdisserenz der beiden Enden entgegengesetzt aussiel, je nachdem das eine oder das andere Ende das obere und zugleich das heisere war. Zwei Streifen von Kupfer No. o\* zeigten ein gleiches Verhalten bei gleicher Lage ihrer in der Temperatur verschiedenen Theile. Beide Enden dieser Bogen verhielten sich in den ersten Graden der Temperaturdifferenz jedoch immer gleich gegen die zunächst stehenden Metalle, Platina No. 1 und Gold No. 1, und daraus folgt, dass sich die beiden Enden eines Bogens von diesem Kupfer, wie zwei Metalle von geringer Heterogenität verhielten. In einigen der aus Antimonstangen zusammengesetzten Bogen erfolgte bei gleicher Lage ihrer in der Temperatur verschiedenen Theile immer eine westliche, in andern immer eine östliche Declination; selten jedoch verhielten sich die vier Enden der mit einander verbundenen Stangen in der Wirkung gleich. Gegen Tellur und Arsenik verhielten fich alle jene verschiedenen Antimonstangen mit allen Enden gleich.

Nach diesen Erfahrungen war es wichtig zu erforschen, ob wohl Ringe, welche aus Antimon, und andern ihm ähnlichen Metallen in einem Guse verfertigt worden, magnetischpolar gemacht werden könnten. Versuche mit in Sandformen gegossenen Ringen und rectangulären Rahmen vom besten hier im Handel vorkommenden Antimon gaben bejahende Refultalte; doch war die Polarisation bei Erwärmung gewisser Stellen am stärksten, bei Erwärmung anderer am schwächsten, oder fehlte auch gänzlich. So z. B. war die Polarität in einem o",5 dicken und 6" im Durchmesser haltenden Ringe von Antimon die Polarität am stärksten, wenn einer der beiden Punkte a und b Fig. 1 Taf. V. allein erwärmt wurde; es war aber keine Polarität an demselben zu bemerken, wenn einer der Punkte c oder d erwärmt wurde. Bei Erwärmung eines zwischen a und b liegenden Punktes war die magnetische Polarisation verhältnismässig um so stärker, je näher er a und b, und um so schwächer je näher er c oder d lag. Bei gleichzeitiger und gleich starker Erwärmung von a und b blieb der Ring unmagnetisch, wie vorher, als die Temperatur desselben überall gleich war. Es geht hieraus hervor, dass dieser scheinbar homogene Ring aus zwei ungleichen einander entgegengesetzten Hälften bestand, die, wie auch weitere Versuche bestätigten, sich als heterogene Metalle gegen einander verhielten, nämlich acb als ein westliches und adbals ein östliches Metall aus der magnetischen Reihe. In einem anderen Ringe von Antimon hatten jene vier Hauptpunkte eine andere Lage gegen einander und gegen die Eingussftelle, welche fich in dem vorigen Ringe in a befand. Auch in keinem der rectangulären Rahmen war die Lage jener Punkte der in den andern völlig gleich; doch alle diese Körper bestanden aus zwei einander entgegengesetzten, obwohl meist ungleichen Hälften.

Auch Versuche mit massiven gegossenen Ringen und Rahmen von käuslichen Wismuth zeigten, das bei dem Guss sich eine Heterogenität in diesem bilde, die beträchtlich genug sey, um unter ähnlichen Bedingungen wie beim Antimon eine deutliche Polarität zu begründen. In einem Ringe von Wismuth lagen die beiden die stärkste Polarität erregenden Punkte in a und b, Tas. V. Fig. 2, einander beinahe diametral gegenüber und sast in gleichem Abstande von der Eingussstelle g. Die Hälste ach verhielt sich als westliches und adh als östliches Metall.

Diese zur magnetischen Polarisation dieser Apparate erforderliche Heterogenität der Theile konnte auseiner während des Gusses sich bildenden ungleichen, doch regelmäseigen Vertheilung der der Hauptmasse entweder ursprünglich beigemischten, oder während der Bearbeitung erst hinzugekommenen fremdartigen Körper erklärt werden. Hienach konnte man eine stärkere magnetische Polarität, als in den bisher angewandten einfachen Ringen, in ähnlichen, aus einigen der oben angewandten Alliagen verfertigten, Apparaten erwarten. Ein Versuch mit einem aus einer Mischung von 8 Thl. Antimon mit 3 Thl. Zinn gegossenen rectangulären Rahmen gab ein dieser Ansicht günstiges Resultat. Denn wenn die Declination der Magnetnadel in Rahmen von Antimon, welche mit jenem gleiche Größe hatten und gleich stark erwärmt wurden, höchstens 2 bis 3 Grade betrug, fo stieg sie in den'

Rahmen von Alliage, bei Erwärmung gewisser Stellen bie auf 10°, während sie bei Erwärmung anderer Stellen auch hier Null blieb.

In einem gegossenen Rahmen von Messing war nicht eine Spur von magnetischer Polarifät bemerklich zu machen. In dehnbaren und strengflüssigen Alliagen scheint sich überhaupt nicht so leicht wie in sprödern und leicht flüssigen Alliagen die zur magnetischen Polarität nöthige Heterogenitat zu bilden. Eben so wenig konnte an den, vor der Temperaturveränderung geschlossenen, einfachen Kreisen von den reinsten der dehnbaren Metalle, wie z. B. von Platina No. 1, Gold No. 2, Silber und Kupfer No. 2 eine magnetische Polarität entdeckt werden. So war es auch nach allen im vorhergehenden Paragraphen angeführten Thatlachen zu erwarten, und die Versuche mit geschlossenen Kreisen bestätigen also, dass keine bleibende, sondern nur eine vorübergehende Heterogenität die Ursache der schwachen magnetischen Polarisation sey, die bei Schliesbung zum Kreise eintritt \*).

\*) Alle diese Versuche wurden der Akademie am 16. Ang. und 18. Oct. 1821 vorgelegt. Als später der Ring (Fig. 1. Taf. V.) von Antimon zerbrochen wurde, so sand sich, dass sich die beiden Hälsten desselben, welche sich als heterogene Theile gegen einander verhalten latten, in der krystallinischen Structur verschieden waren. Die Hälste, welche östliche genannt wurde, hatte ein seinkörniges krystallinisches Gesüge, die westliche Hälste dagegen war sternsörmig krystallisist. Diese Verschiedenheit der Krystallisation ist eine Folge der ungleichen Art der Abküblung des Metalls. Beim Giessen der Ringe wird nämlich der Theil der Form, durch welchen das Metall zuerst sließe, heißer als der übrige Theil; es erhält sich also in jenem länger slässer als den kälteren

47. [Der Hr. Verfasser entwickelt in diesem Abschnitt seine Ansichten über die Bedingungen, welche zur Erzeugung, Aushebung, und Umkehrung eines freien Magnetismus in den einfachen homogenen Metallbogen nöthig sind und zeigt alsdann, wie sich diese auf

Theil, wo das Metall schon abgekühlt ankommend, plötzlich erstarrt, und dadurch ein seinkörniges, unregelmässiges Gesüge annimmt. Alle in kalten Formen (zumal in eisernen) gegossene Stangen von Antimon wurden entweder der gauzen Länge nach, oder doch an dem unteren Ende seinkörnig krystallisirt gesunden; die oberen Theile von diesen (unter dem Einguss) und die in erwärmten Formen gegossenen Stangen waren dagegen sternsörmig krystallisirt, d. h. in Strahlen krystallisirt, welche von der äußeren Fläche gegen die Mitte zu angeschossen waren.

Wurden folche Stangen von Antimon auf die Art kreisförmig mit einander verbunden, dass man das untere Ende der einen mit dem oberen Ende der anderen in Berührung setzte, so verhielten sie sich wie die beiden Theile jenes Ringes von Antimon. Welches der Enden auch das wärmere war, immer 'Aand das untere (feinkörnig krystallisiste) in Often, das obere Theroformig krystallisirte) in Westen, wenn der warme Berührungspunkt sich unten besand und die Kette mit ihrem z Pol gegen Norden gerichtet war. Wurden hingegen die gleichartigen Enden jener Stangen mit einander in Berührung gebracht, so sanden zwei verschiedene Polarisationen Statt. Waren es die Enden aus dem unteren Theil der Form, welche verschiedene Temperatur besassen, so stellte sich jedesmal das kältere Ende in Osten, das wärmere in Westen. - Gegen Arsenik und Tellur verhielten sich jene beiden Antimonstangen, wie sie auch verbunden seyn mochten, mit beiden Enden gleich. Auch die Bruchstücke vom Antimonringe zeigten mit allen Flächen gegen Eisen ein gleiches Verhalten.

Am Wismuth und an dem Alliage aus Antimon mit Zink war eine folche Verschiedenheit in der krystallinischen Structur wie am Antimonringe nicht zu bemerken.

die zweigliedrigen Ketten übertragen lassen. Dieser Abschnitt ist indes leider keines Auszuges fähig. Nur als Andentung der Theorie des Hrn. Verfassers möge hier das Folgende ausgehoben seyn. Für das Uebrige muss ich den Leser der sich für diesen Gegenstand besonders interessirt auf das Original verweisen. (P.)]

Wird ein Metallbogen an dem einen Ende a erwarmt, so wird er dadurch in einen Zustand versetzt, welchen wir mit  $\mp x$  bezeichnen wollen. In der Richtung, in welcher sich die VV arme in den übrigen kalteren Theilen des Bogens verbreitet, setzt sie überall jenen Tx. Zustand, und in der entgegengesetzten Richtung, d. h. in der, in welcher die Erkältung der heißesten Theile erfolgt, oder im welcher die Kälte sich vom anderen Ende b des Bogens fortpflanzt, wird!in den Körper + x gesetzt. Die Wärmeleitung in diesen Körpern ist also nach der einen Seite zu ein Erwärmungs- und nach der entgegengesetzten Seite zu ein Erkältungsact, und es befindet fich der noch offene Bogen an jedem Punkte in der Richtung der Längendimension, nach der einen Seite zu in einem + zund nach der anderen Seite zu in einem ± x Zustande, doch ist das Verhältniss dieser  $\mp x$  und  $\pm$  Zustände in jedem Theile ein anderes.

War nun  $\mp x$  am a Ende, und  $\pm x$  an b überwiegend, und dort (in den noch offenen Bogen) der Uebergang in den  $\pm x$ , und hier der Uebergang in den  $\mp x$  Zustand am schwächsten gewesen; so wird dadurch, dass a und b (nachdem sie aus der VVärme- oder Kälte-Quelle entsernt worden) mit einander in Berührung gebracht werden, der schon begonnene Uebergang von a in  $\pm x$  und von b in  $\mp x$  Zustand, plötzlich beschleu-

nigt, und die Wärme wird, sich von a aus nach zwei entgegengeletzten Richtungen hin ausbreitend, aber einen ungleichen Widerstand findend, so wie die Kätte sich von baus nach entgegengesetzten Richtungen fortpflanzend und gleichfalls ungleichen Widerstand findend, in dem ganzen geschlossenen Kreise eine Spannung seines + x und + x Zustandes bewirken, welche um so stärker ist, je größer die Differenz der Tx und  $\pm x$  Zustände von a und b ist, je größer also auch der VViderstand ist, den a der Einwirkung von b und b der Einwirkung von a entgegengesetzt, indem das erstere in einem höheren  $\mp x$  Zustande und b in einem höheren ±x Zustande zu beharren und langsamer in die entgegengesetzten Zustände von ± und ∓x überzugehen strebt, als jedes von beiden durch das andere überzugehen angeregt wird. - Wie nun an diesem; von dem Berührungspunkte ausgehenden, und hier am stärksten bestellenden Kampse alle Theile des Kreises Antheil zu nehmen genöthigt sind, so ist es die allgemeine Spannung, in welche der ganze Kreis hindurch versetzt wird, und die oscillirende Bewegung, durch welche das Gleichgewicht des \(\pi\) x und \(\p\)x Zustandes in allen Theilen des Kreises sich herstellt, aus welchem die magnetische Polarisation desselben hervorgeht.

In einem gleichen polaren Gegensatze, wie die in der Temperatur verschiedenen Theile der einfachen Bogen, besinden sich alle Metalle unserer magnetischen Reihe gegen einander, und es verhalten sich je zwei derselben, welche mit einander zum Kreise verbunden worden, in einem doppelten Gegensatze von  $\mp x$  und  $\pm x$ , und zwar in der Art, dass dasjenige, welches  $\pm x$ 

ist, an dem einen Berührungepunkte a, sich als  $\pm x$  Körper an dem anderen Berührungspunkte b verhält, in dem zugleich das andere Metall am Berührungspunkte a sich als  $\pm x$  und in bals  $\mp x$  Körper gegen das erstere verhält.

- 48\*). Nach den, schon im § 45 genannten, Erfahrungen über die Veränderlichkeit des Standes der fremdartige Beimischungen enthaltenden Metalle in der magnetischen Reihe bei verschiedenen Temperaturständen (zu welchen in dem vorhergehenden Paragraph noch ein Beispiel mehr in dem Alliage von 3 Thl. Kupfer und 1 Thl. Antimon aufgeführt wird, welches zum zweigliedrigen Kreise mit Zink verbunden seine Polarität umkehrt, ehe noch das Zink flieset, hingegen mit Kupfer No. 2 verbunden auch bei ziemlich starker Erwärmung des einen Berührungspunktes keine Umkehrung der Polarität erleidet), muste sich die Frage aufdrängen, ob nicht außer Gold No. 1 auch die übrigen in § 31 S. 17 vorkommenden, gleichnamigen und mit verschiedenen Nummern bezeichneten Metalle, nach stärkerer Erhitzung eines der Berührungspunkte derlelben, in der Verbindung mit den zwischen ihnen liegenden Metallen, eine andere Stellung gegen diese erhalten möchten als in den bisherigen Versuchen nach mässiger Erwärmung, besonders nachdem es sich ergeben hatte, dass diess nicht bloss bei beträchtlicher Temperaturerhöhung des einen Berührungspunktes unter Kupfer No. 1, sondern auch unter Blei und Platina No. 3 herabrücke.
  - \*) Die Versuche in diesem Paragraphe sind sammtlich am 11. Febr. 1822 angestellt, worden, weshalb auch dieser § als ein später hinzugestigter mit einem \* bezeichnet worden ist.

Es wurden daher in dieser Beziehung mehrere Metalle zu zweigliedrigen Kreisen verbunden und mit ihnen bei höheren Temperaturen, übrigens aber auf ähnliche Art wie in § 31, Versuche angestellt. Die so gesundene für höhere Temperaturdisserenzen geltende Reihensolge der Metalle, welche auf ähnliche VVeise zu interpretiren ist, wie die in § 31, zeigt die nachstehende Tasel.

### Ooftlich

- 1) Wismuth
- 2) Nickel Legirung
- 3) Palladium
- 4) Platin No. 1.
- 5) Platin No.3.
- 6) Platin No. 4.
- 7) Blei
- 8) Zinn .
- 9) Stahl
- 10) Stabeisen

- 11) Messing No. 1.
- 12) Kupfer No. O.
- 13) Kupfer No. 1.
  - 14) Gold No. 1.
  - 15) Kupfer No. 2.
  - 16) Gold No. 2.
  - 17) Zink
  - 18) Silber
- 19) Antimon

Westlich

Kupfer No. 1 trat schon bei Erhitzung des einen Berührungspunktes durch zwei Lampen unter Blei und Zinn; Kupfer No. 0 nahm aber erst entschieden die Stelle unter Zinn und Messing No. 1 an, wenn diese Metalle sich im fliesenden und glühenden Zustande befanden. Messing No. 1 rückte schon bei mässiger Erhitzung unter Blei und Zinn. Gold No. 1 bei der bis zum Glühen getriebenen Erhitzung beider Metalle über Kupfer No. 2; es ist aber wohl kaum zu zweiseln, dass es sich auch unter dieses und dem Golde No. 2 näher stellen werde, wenn es sich im Flusse besindet, und wohl noch früher.

Das reine Platin No. 1 finden wir in dieser Tafel unverändert an derselben Stelle, welche es in der Reihe § 31 (S. 17) eingenommen hatte. Die Platinaforten No. 3 und No. 4 dagegen, deren tieferer Stand in
der Reihe, bei den ersten Versuchen, fremdartigen Beimischungen zugeschrieben wurde, sehen wir hier, na ch
stärkerer Erhitzung des einen Berührungspunktes derselben, mit allen zwischen den äussersten Gränzen jener Platinasorten der ersten Tasel besindlichen Metallen, über diese zu der reinen Platina hinausgerückt,
gleichsam als ob die Platina in jenen Legirungen No. 3
und No. 4 erst in höherer Temperatur vorwirkend
würde und als ob vorher die Beimischungen oder die
mit fremdartigen Theilen vermischte Platina (als einfacher Körper angesehen) das Uebergewicht gehabt
und die magnetische Polarisation bestimmt hätte.

Ferner findet sich der Stahl, welcher rothglühend war, sogar über Kupfer No. o und Messing No. 1 hinaufgerückt und auch weiches Stabeisen\*) an derselben Stelle zwischen Zinn und Messing No. 1. Dem vermehrten Gehalt an Kohlenstoff im Stahl und Eisen, ihnen zugeführt aus der zur Erwärmung angewandten

<sup>&</sup>quot;) Am Stabeisen hat Hr. Cumming, Professor zu Dublin, welcher meine thermomagnetischen Versuche seinerseits weiter versolgt hat, zuerst ein doppeltes Verhalten gegen Zink, Silber, Kupfer, Gold und Messing, je nachdem eine stärkere oder schwächere Hitze angewendet wird, wahrgenommen. Das Kupser von Hrn. Cumming scheint unserem Kupser No. 2 gleich zu seyn; dann aber ist das Gold von Hrn. C. nicht chemisch reines, sondern den oben in der Tasel § 42 mit k bezeichneten Goldstücken ähnliches gewesen. Hrn. Cummings Versuche und Beobachtungen sindet man in den Annals of Philosophy No. 23, September und November. [Da die Versuche des Hrn. C. weit unvollständiger sind als die unsers Hrn. Versassers, so halte ich es nicht für nöthig, sie hier einzuschalten. (P.)]

VVeingeistslamme, mag wohl vorzüglich die veränderte Stellung derselben gegen die vom Zink bis zum Messing No. 1 in Tasel S. 265 genannten Metalle zuzuschreiben seyn. Jener Kohlenstoff kann aber nur schwach mit dem Eisen und Stahl verbunden seyn, da beide bei abnehmender Hitze wieder in ihre ersten Stellen unter den Zink zurücktreten. Diese Erscheinung stimmt mit den in § 43 angesührten Thatsachen wohl überein. — Ueber Zinn und Blei, welche sich in Tiegeln im glühenden Fluss besanden, erhoben sich weder das Eisen noch der Stahl, vielleicht nur deshalb nicht, weil hier kein Zuwachs von Kohlenstoff in denselben Statt fand.

Außerdem nehmen in der letzten Tafel noch Silber und Zink eine andere Stelle ein, wie in § 31. Das Zink, schlessches, wie es hier im Handel vorkommt, finden wir hier nach stärkerer Erhitzung zwischen Kapellen-Silber und reinem Golde. Wurde ein die Boussole umschließender, halb aus diesem Zink und halb aus feinem Silber bestehender Bogen mit sliessendem und bis zum Glühen erhitzten Zink geschlossen, so erfolgte, wenn das den unteren Theil des Bogens bildende Silber, in das, in Süden stehende, sließende Metall zuerst und der Zinkstreifen zuletzt eingetaucht wurde, eine öftliche Declination von ungefähr 40° Bewegung und ungefähr 15° festen Stand der Magnetnadel, woraus sich der in'der letzten Tabelle angegebene Stand des Zinkes ergiebt. Wurde dagegen der Zinkstreifen zuerst und der Silberstreifen zuletzt in das glühende Zink getaucht, so erfolgte zuerst eine westliche Declination, die aber, wenn der Kreis geschlossen blieb. bald in eine öftliche überging, und öftlich blieb, so

lange das fliesende Metall rothglühend war. Hatte die westliche Declination 15°—20° Bewegung der Nadel betragen, so war die nachher solgende stehende östliche Declination 7°—8°. Nur so lange das Zink glühte, sand in dieser Lage der Glieder des Kreises eine östliche Declination Statt; wie das Zink aber kälter wurde, so ersolgte immer nur westliche Declination, nicht bloss, wenn der Zinkstreisen, sondern auch wenn der Silberstreisen zuerst in das sliesende Metall eingetaucht wurde, übereinstimmend mit den früheren Beobachtungen, denen zusolge Silber über Zink in der Reihe § 31 gesetzt worden war.

Zink glühend und selbst brennend, mit Kupfer No. 2 desgleichen mit Gold No. 3 zum Kreise verbunden, blieb unverändert unter diesen Metallen stehen.

Wismuth und Antimon behaupteten auch nach Erhitzung bis zum Glühen ihre ersten Stellen an den aussersten Enden der Reihe, ja sie wurden dann viel stärker magnetisch als in niederen Temperaturgraden, glühendes Wismuth in der Verbindung mit Platin No. 1 und Antimon in der Verbindung mit glühendem und brennendem Zink.

Von den leichtslüssigen Metallen waren in Thontiegeln-bis zum Glühen erhitzt worden:

Blei [in den Kreisen mit Kupfer No.0, Platin No.1, Eisen und Zinn.

Zinn - - Kupfer No. 0, Platin No. 1, Eisen, Stahl und Blei.

Zink - - - Kupfer No. 2, Silber, Gold No. 2, Blei,
Zinn und Antimon.

Antimon - - Platin No. 1.

Wismuth- - Platin No. 1.

Messing - - - Kupfer No. o.

In allen übrigen in letzterer Tabelle angeführten Versuchen waren die Metallstangen und Blechstreisen mit messingenen Schraubenzwingen (doch getrennt von diesen durch Porzellanscheibehen) an einander besestigt und über einer doppelten VVeingeistlampe erhitzt worden.

Eine Erscheinung verdient noch angeführt zu werden, welche an einigen zweigliedrigen Kreisen der letzten Art mehrmals wahrgenommen wurde. In Krei-Ten von Kupfer mit Antimon oder von Kupfer mit Zink wurde nämlich bei schneller, starker Erhitzung des einen Berührungspunktes von Zeit zu Zeit ein Klang gehört, wobei jedes Mal die Magnetriedel, deren Bewegung etwas gestockt hatte, plazlich weiter rückte und von dem erreichten Stande nicht wieder zurückkehrte. Auch bei der Abnahme der Declination, nach ausgelöschten Lampen, glaubte ich einige Mal eine solche plötzliche Beschleunigung in der nun rückgängigen Bewegung der Magnetmedet bemerkt zu haben. Selbst anhaltende Tohe wurden in einem jener zweigliedrigen Kreise gehört, namentlich in Kreisen von Messing und Zinn, desgleichen von Messing und Blei, wo sogar Doppeltone, ein sehr tiefer und ein hoher, beide schwach, doch sehr deutlich zu hören waren. Die magnetische Polarisation in diesen beiden Kreisen war dabei sehr schwach; die Declination der Magnetnadel innerhalb'derselben betrug nicht 11 bis 2 Grad.

49. Sobald gefunden war, dass eine magnetische Polarität nicht nur in einfachen Metallbogen (§. 45), sondern auch in scheinbar homogenen, gegossenen Metallringen (§. 46) hervortreten könne, so liess sich

wohl erwarten, dass auch in einsachen, geraden Metallstangen und in Scheiben u. s. w. eine magnetische
Polarität bei eintretender Temperaturdisserenz zu entdecken sey. — Die Ersahrung bestätigte dies, doch
waren es nur die spröden, sich durch leichte Krystallisirbarkeit auszeichnenden leichtslüssigen Metalle und
einige Alliagen, welche in der oben erwähnten Form
eine deutliche obwohl schwache magnetische Polarität
zeigten \*).

Die ersten Versuche wurden mit viereckigen Stangen von. Antimon von 6" Länge und 5" Dicke im Geviert oder von 10" Länge und 0",5 Dicke angestellt. An den meisten derselben waren schwache magnetische Pole wahrzunehmen, wenn das eine Ende derselben, a und \$\beta\$ Fig. 3 Tas. V, allein erwärmt worden war, und zwar lagen die Pole entweder an zwei einander gegenüber liegenden Seitenslächen oder noch häusiger an den entgegengesetzten Kanten der Stange. VV ar z. B. das Ende a erwärmt worden, so lag an mehreren Antimonstangen der s Pol in a' und der n Pol in b' (Fig. 3 u. 4 Tas. V); die Kanten c' und d' verhielten sich der magnetischen Mitte der gewöhnlichen Magnetstäbe gleich.

Diele Stangen waren aber nicht der ganzen Länge nach polar, nicht a Pol von a' bis a", und n Pol von b' bis b" (Fig. 3 Taf. V), sondern der durch Erwärmung von a polar gewordene Theil erstreckte sich nur auf einen kleinen Raum, an einer zehnzölligen

<sup>\*)</sup> Alle in diesem und dem folgenden Paragraph vorkommenden Versuche zu Beobachtungen sind d. K. Akad. am 25. Oct. 1821 vorgelegt.

Stange auch bei plötzlicher und ziemlich starker Erhitzung, nicht bis über ihre Mitte ab hinaus. Das Ende  $\beta$ , welches weder erwärmt noch erkältet worden war, zeigte keine Wirkung auf die Magnetnadel.

Der Magnetismus war immer in dem ersten Moment nach der Erwärmung des Endes der Stange am stärksten, nahm aber sehr bald ab, wie sich die VVärme in demselben weiter ausbreitete. An den kalten Metallstäben, eben so wie an den der Länge nach gleichförmig erwärmten, war keine Spur von Polarität zu entdecken. Es war übrigens auch hier gleich, wie die Stangen erwärmt wurden, ob über Lampen oder auf heißen Bolzen.

In der Lage und Stärke der Pole stimmen selten zwei Metallstangen mit einander überein, und auch in der Polarisation einer und derselben Stange findet man nach alleiniger Erwärmung jeder derselben eine beträchtliche Verschiedenheit.

Tritt an einer Stange von Antimon, bei Erwärmung des Endes α der s Pol in a' und der n Pol in b' (Fig. 3) hervor, so kann nach alleiniger Erwärmung des Endes β gleichfalls an der Kante a" der s Pol und in b" der n Pol liegen. An einer andern Stange von Antimon, welche sich der vorigen am Ende α gleich verhält, sindet man dagegen, bei Erwärmung des Endes β, den n Pol in a" und den s Pol in b" (Fig. 3 u. 4); und an einer dritten Stange desselben Antimons, welche sich den beiden vorhergehenden in α gleich verhält, kann man am Ende β den n Pol in c" und den s Pol in d" (Fig. 3) oder umgekehrt sinden, oder auch an zwei einander gegenüber liegenden Seitenstächen; ja es kann die magnetische Polarie

fation nach Erwärmung von β so schwach seyn, dass kaum eine Wirkung derselben auf die Magnetnadel wahrzunehmen ist, während die Polarität nach Erwärmung des Endes α sehr deutlich gewesen war. Manche Antimonstangen werden auch, welches Ende man allein erwärmen mag, immer nur höchst schwach, kaum merklich polar.

Werden die beiden Enden der Stange α und β zugleich erwärmt und bleibt die Mitte derselben kalt, so findet man α und β eben so polarisit, wie vorher, da sie einzeln erwärmt worden waren.

VVerden die Stangen in der Mitte (abcd Fig. 3) allein erwärmt und bleiben die beiden Enden kalt, so zeigt sich abermals eine magnetische Polarität, und zwar eine doppelte, die eben so, wie die vorhin beschriebene, am stärksten ist in der Nähe der erwärmten Stellen, und abnimmt nach den Enden a und ß zu. Die Pole haben in den verschiedenen Stangen auch verschiedene Lagen. An denjenigen Antimonstangen, welche als die regelmäsigsten anzusehen war (eine Benennung, die weiter unten gerechtfertigt werden wird), wurden, nach Erwärmung der Mitte abcd Fig. 3 links von a ein n Pol und links von b ein s Pol, — dagegen rechts von a ein s Pol und rechts von b ein n Pol gefunden (Fig. 4).

Wenn eine Stange von Antimon gleichförmig erhitzt worden (was am besten auf einem heisen Bolzen geschieht), so sind an ihr keine Pole zu entdecken. Sobald aber ein Theil jener Stangen plötzlich abgekühlt wird, treten neue Pole hervor, die denen bei partieller Erwärmung desselben Theiles der Stange entstandenen entgegengesetzt sind. Hatte z. B. eine An-

timonstange nach Erwärmung des Endes a (Fig. 5 Taf. V) den s Pol in a', den n Pol in b', so liegt an derselben Stange, nachdem sie gleichförmig erwärmt und in a abgekühlt worden, der n Pol in a' und der Pol in 6. Das Nämliche gilt für jedes Ende der Stangen, und überhaupt für alle einer magnetischen Polarisation fähigen geraden Metallstangen, wie verschieden auch die Lage der Pole an beiden Enden, der Mitte u. s. w. seyn mag. Die Abkühlung der heißen Stangen kann im Wasser oder Weingeist geschelten, der Erfolg bleibt immer derselbe; auch lässt sie so wenig wie die partielle oder totale Erwärmung der Stangen eine bleibende Veränderung in denselben zurück. Nach jeder neuen Erwarmung findet man die Pole an denselben Stellen und in gleicher Stärke, wie bei der ersten Erwärmung und vor der plötzlichen Abkühlung. Ist das Ende a durch Abkühlung polar geworden, so wird  $\beta$ , welches nicht abgekühlt worden, bis zur Mitte der Stange unpolar gefunden, analog dem Verhalten der kalten und bloß in a erwärmten Stange am Ende . 3.

Der Magnetismus hält sich in den einfachen geraden Metallstangen von der angegebenen Dicke länger als in dünnen Stangen, die übrigen Dimensionen
gleich gesetzt. — Nach dem Zerbrechen einiger der
wirksamsten Antimonstäbe fand sich, dass diese oder
die Enden derselben, welche eine stärkere magnetische
Polarität bei partieller Erwärmung gezeigt hatten,
strahlen- oder sternsörmig gegen den Mittelpunkt zu
krystallisirten Stücke war die Polarisation jenen in der
Stärke gleich, in den meisten schwächer, und dieje-

nigen, welche bei der Erwärmung am schwächsten polar gefunden wurden, waren alle ohne Ausnahme seinkörnig krystallisirt.

Da die meisten jener Stangen aus Antimon, wie es im Handel vorkommt, bestanden, dieses aber ein wenig Eisen enthalt, so wurde versucht, ob jene Stangen durch Streichen mit starken Magnetstäben eine Polarität annehmen. Diese erfolgte aber nicht; ja selbst Bruchstücke von Antimonstäben, die durch Temperaturveränderung leicht magnetisch wurden, solgten nicht einmal dem Magnet, als sie in Papierschälchen auf VVasser oder Quecksilber schwammen. Stangen von reinem Antimon, doch gegossen in eisernen Formen verhielten sich denen von käuslichen Antimon gleich.

Stangen von Wismuth verhielten fich ganz denen von Antimon gleich, aber an einfachen geraden Stangen von reinem Platin, feinem Silber (Brandfilber), Messing und geschmiedetem Kupfer war keine deutliche Polarisation, weder bei Erwärmung, noch bei Abkühlung eines Endes derselben, zu bemerken. Nur an einer einzelnen gegossenen Kupferstange zeigte sich ein höchst schwacher Magnetismus, doch keine regulären Pole. Eine gegossene Zinkstange bewirkte, nach Erwärmung ihres einen Endes, eine schwache, doch deutliche Bewegung der Magnetnadel und hatte besstimmte Pole.

Beträchtlicher war die magnetische Polarisation einiger Alliagen, namentlich der aus Wismuth mit Kupfer, und aus Wismuth mit Antimon gebildeten. Die ersteren wurden in allen drei in §. 40 angeführten Verhältnissen, bei Erwärmung der Enden, stark

magnetisch, die letzteren wurden schwächer, doch immer deutlich polar. Die Alliagen von Antimon und Zink wirkten unter gleichen Umständen stark auf die Magnetnadel, die von Antimon mit Kupfer hingegen schwach.

In allen diesen Stangen kann nur dadurch eine Polarität bei partieller Erwärmung oder Abkühlung erfolgen, dass die oberhalb oder unterhalb der Pole gelegenen Theile der Stangen von verschiedener Beschaffenheit find (im Mischungsverhältnisse, der Dichtigkeit, Härte, Wärmeleitung). Es unterscheiden fich also diese geraden oder einfachen Metallstäbe nur darin von den oben §. 46 angeführten gegossenen Ringen von Antimon und Wismuth, dass in jenen die beiden heterogenen Hälften unmittelbar ihrer ganzen Länge nach, in den Ringen aber nur die Enden mit einander in Berührung stehen. Wenn nun die schwache sich im Gus jener Metalle und Metallmischungen bildende Heterogenität diesen schon das Vermögen zur magnetischen Polarisation ertheilen konnte, so war von Apparaten, in welchen zwei verschiedene Metalle der ganzen Länge nach durch Schmelzung mit einander verbunden werden, eine beträchtlich stärkere Wirkung zu erwarten.

In dieser Beziehung wurden mehrere zweigliedrige gerade Metallstangen versertigt, namentlich aus VViemuth mit Antimon, aus Glockengut mit Antimon, aus Kupfer mit Antimon, und aus Zink mit Antimon, in welchen je zwei der genannten Metalle der ganzen Länge nach durch Schmelzung (nicht durch Löthung) mit einander verbunden waren (Fig. 5 Tas. V). Die magnetische Polarität in diesen Stäben

verhielt fich, nach partieller Erwärmung der Enden oder der Mitten derselben, genau so wie an den zuletzt erwähnten, ihnen ähnlichen einfachen Metallstäben, welche sie nur in der Stärke der Polarität übertrafen, nicht aber bedeutend in der Ausdehnung des bei der Erwärmung polarisirten Theils. In Fig. 5 ist die Lage der Pole an einem aus Kupfer und Antimon zusammengesetzten Stabe angegeben, welche nach Erwärmung der Enden a und \beta erscheinen, wenn die Mitte kalt ist, woraus zugleich zu ersehen, dass sich hier eben sowohl wie bei der Erwärmung der Mitte des Stabes, während die Enden desselben die gewöhnliche Temperatur behalten, Doppelmagnete bilden, wie oben beschrieben und Fig. 4 abgebildet worden. Giebt man der zweigliedrigen Stange Fig. 5 die Stellung, dass der heisse Berührungspunkt (z. B. das Ende a) fich unten befindet, während der n Pol derselben gegen Norden gerichtet ist, so findet man auch hier das in unserer magnetischen Reihe (6. 31 S. 17) tieferstehende Metall in W, das andere in O; also genau so wie in den zweigliedrigen Kreisen, von welchen sich die zweigliedrigen Stäbe nur durch schwächere Action unterscheiden.

Aus diesem für alle Arten von einfachen oder zweigliedrigen Kreisen und geraden Metallstangen geltenden Polarisationsgesetze ergiebt sich alse, dass jede Abweichung der Lage der magnetischen Pole von der Fig. 4 und Fig. 5 angesührten regelmäsigen Vertheilung derselben, als eine sichere Anzeige von einer Ungleichheit in der Lage der heterogenen Theile des Apparates anzusehen sey. VVürde z. B. an der einfacher Metallstange Fig. 3 bei Erwärmung von a der

s Pol in a', der n Pol in b', bei Erwärmung von β der s Pol in c" und der n Pol in d" gefunden, so solgt daraus, dass die heterogenen Theile an beiden Enden der Stange sich in der untegelmässigen Lage besinden, das am Ende α das westliche Metall oben, das östliche unten, am Ende β aber das westliche Metall vorn in a"a, das östliche Metall hinten in b"b liegt \*).

Der aus Kupfer und Antimon, welcher in der Fig. 5 angegebenen Form ein Transversal-Magnet zu nennen war, wird leicht in einen, den gewöhnlichen

\*). Auch in den einfachen geraden Stangen wird die zur magnetischen Polarität erforderliche Heterogenität durch eine bei dem Guffe erfolgende ungleiche Abkühlung des Metalles erzeugt. An einer Stange von Antimon, welche in einer halb heissen und halb kalten eisernen Form gegossen worden war, wurden bei partieller Erwärmung oder Erkältung deutliche Pole gefunden, und zwar an den einander gegenüberliegenden Kanten, wo die kalte und warme Hälfte der Form mit einander in Berührung gewesen waren. Wurde das obere Ende der Stange (a Fig. 3 Taf. V), welches sternförmig krystallisirt war, allein erwarmt, so besand sich, indem der s Pol desselben in a', der n Pol in b' lag, der Theil der Stange, welcher in der heissen Hälfte der Form erstarrt war, oben, der aus der kalten Hälfte der Form unten; c'c verhielt sich also als westliches und d'd als östliches Metall. Bei Erwärmung des anteren Endes β, welches feinkörnig krystallisirt war, lag der 's Pol gleichfalls an der Kante a", der n Pol in b", wenn der in der heissen Hälste der Form erstarrte Theil der Stange sich oben befand; hier verhielt sich also auc als östliches und d'd als westliches Metall.

An einer in halb heisser und halb kalter eiserner Form gegossenen Stange von Glockengut war, nach Erwärmung der
Enden, keine solche magnetische Polarität zu entdecken, wie
an jener Stange von Antimon.

Magnetstäben ähnlichen Longitudinal-Magnet verwandelt, wie aus Fig. 6 zu ersehen ist, wo die Kupfer- und Antimonplatten der ganzen Länge und Breite nach durch Schmelzung mit einander verbunden sind. In der Stärke und Dauer übertrifft dieser Longitudinal-Magnet Fig. 6, unter übrigens gleichen Umständen, den Transversal-Magnet Fig. 5 bedeutend.

50. Scheiben von Antimon oder von Wismusth wurden nach Erwärmung einzelner Theile derselben, in nicht minderem Grade magnetisch gefunden, als die einfachen Stangen von diesen Metallen, und zwar um so stärker, je dicker sie waren. Aus der Fig. 7 gegebenen Darstellung (worin n einen Nord- und a einen Südpol bezeichnet) der Polarisation einer o",5 dicken Scheibe von Antimon ist zu ersehen, dass jeder Theil einer solchen Scheibe, nach Erwärmung jedes der einzelnen Punkte von A bis F und D, völlig in derselben Art polarisirt ist, wie es auch ein Segment der Scheibe gewesen seyn würde, wenn es in der Mitte allein in der Temperatur erhöht worden wäre. Eine so regelmässige Lage der Pole wie die in Fig. 7 abgebildete Scheibe nach Erwärmung der einzelnen Punkte A bis F und D zeigte, findet man nur selten; gewöhnlich find an einigen der einander nahe liegenden Punkte zwei gleichnamige Pole einander zugekehrt, wenn auch die Folge der Pole an den übrigen Punkten alternirend ist, wie in Fig. 7. In dieser Scheibe Fig. 7 unterschieden sich einige der erwärmten Punkte nur in der Stärke der Polarität von einander, auch lagen die entgegengesetzten Pole an der oberen und unteren Fläche der Scheibe bald der Kante näher, bald entsernter von derselben.

Eine hohle, in einem Guls verfertigte Kugel von Antimon wurde nach Erwärmung einzelner Stellen gleichfalls magnetisch polar und zwar (analog der oben erwähnten Scheibe) völlig so, wie auch ein Segment der Kugel bei Erwarmung des Mittelpunktes desselben für sich polar geworden wäre, d. h. es zeigten sich diese - und jenseit des erwärmten Punktes A an der ausseren Flache ein n und ein e Pol. Jeder dieser Pole schien die Hälfte des Segmentes einzunehmen, so dass man in einer Ebene, welche wir die Aequatorialebene der Kugel nennen wollen, diessleits A einen n Pol und jenseits A einen s Pol, desgleichen in der die vorige rechtwinklig schneidenden Meridianebene oberhalb A einen n Pol und unterhalb A einen s Pol fand. Die Lage der Pole bei Erwärmung anderer Punkte der Kugel wich von der in A in manchen Stücken ab. Wäre jedoch die Polarisation an einem zweiten Punkte B der von A völlig gleich gewesen, so würde in der Aequatorialebene der n Pol von B dorthin fallen, wo der e Pol von A lag, der n Pol in der Meridianebene aber oberhalb B nahe neben den n Pol oberhalb A, und der s Pol unterhalb B nahe neben dem s Pol unterhalb A. Es ist also leicht einzusehen, dass in einer regulären Kugel, in welcher die sammtlichen in der Aequatorialebene liegenden, in der Temperatur erhöhten Punkte einander in der Polarisation gleich waren, die in der Aequatorialebene liegenden Theile der magnetischen Pole einander gegenseitig schwächen, und dass dagegen die in den Meridianebenen liegenden Theile jener Pole einander gegenseitig verstärken müssen, dass also die Polarität in den Meridianebenen schon hierdurch das Uebergewicht über. die in der Aequatorialebene erhält; dass ferner jene in den Meridianebenen oberhalb und unterhalb der Punkte ABCD... liegenden entgegengesetzten Pole noch beträchtlich verstärkt und ausgedehnt würden, wenn die Endpunkte jener Meridiane stark abgekühlt würden, während die Mitten derselben erwärmt werden; dass ferner jede im entgegengesetzten Sinne erfolgende Polarisation eines einzelnen Punktes in der Aequatorialebene die durch die Mehrzahl jener Punkte gesetzte Polarität des ganzen Körpers schwächen muss u. s. w.

51\*. Eine viel stärkere magnetische Polarisation als jene einfache Metallkugel würde eine aus verschiedenen Erdarten, Erzen und Metallen zusammengesetzte Kugel zeigen, wenn die Erze und Metalle einen zusammenhängenden, symmetrisch geordneten Gürtel in derselben bildeten, und von den Berührungspunkten derselben einer um den anderen in der Temperatur erhöht würden. Besänden sich in einer ähnlichen Kugel mehrere einander parallel lausende Erz- und Metaligürtel, so würde die magnetische Polaritat dieser Kugel starker seyn, als die der vorigen von einem einfachen Erz - und Metallgürtel (von gleicher Dicke mit einem der Gürtel in dieser) in einem der größten Kreise durchzogenen Kugel, wenn die Ordnung aller in jenen Parallelzonen gelegenen Metalle und Erze gleichartig wäre, und die Temperatur - Differenz je zweier einander zunächst liegenden Berührungspunkte der in der erstgenannten Kugel gleich wäre. Die magnetische Polarität einer solchen mehrere parallele Erz- und Metallgürtel enthaltenden Kugel kann aber schwächer seyn, als die der Kugel mit einfachem Gürtel, wenn entweder die Ordnung der Metalle und Erze in einer beträchtlichen Zahl von Gliedern in jenen Gürteln der Ordnung in den übrigen entgegengesetzt, und die Temperatur-Verschiedenheit der alternirenden Berührungspunkte in allen jenen Gürteln gleich wäre, - oder wenn die Ordnung der Metalle und Erze in allen jenen Gürteln zwar gleich, aber die Folge und Ordnung vieler der beilsen und kalten Berührungspunkte unsymmetrisch wäre; da in beiden Fällen ein Theil der Gliederpaare die durch die übrigen gesetzte magnetische Polarität ausheben würde.

'Als eine folche, von Erz- und Metaligangen durchzogene Kugel, kann die Erdkugel, welche wir bewohnen, angesehen werden. Ueberall, wo nur Differenz der Temperatur an den Berührungspunkten der mit einander zusammenhängenden Erz- und Metallgänge Statt findet, wird Magnetismus hervorgerufen werden, welcher um so stärker seyn muls, je größer die Zahl der in gleichem Sinne wirkenden Gänge und je größer das Volumen derselben ist. Die in der Temperatur erhöheten Berührungspunkte werden dort liegen, wo die atmosphärische Lust zum Innern der Erdrinde bis auf beträchtliche Tiefen hinab Zutritt hat, also an den Orten, wo sich Vulkane befinden oder in der Nähe derselben. Die kalten Berührungspunkte jener Erz - und Metaligänge wird man aber dort zu suchen haben, wo die Lust direct keinen Zutritt hat; und an solchen Punkten wird es ohne Zweisel im Innern der Erd-'rinde auch nicht fehlen. Wodurch auch der chemische Process, welcher die Vulkane erzeugt, eingeleitet werde, so wird doch der Zutritt der atmosphärischen Lust denselben besördern, und so wird er auch die etwa durch Einwirkung des Wassers auf Erze oder Metalle schon begonnene Temperaturerhöhung beträchtlich steigern, wie analoge in unfern Laboratorien vorkommende Erscheinungen erwarten lassen.

Es ist, wie leicht einzusehen, eben nicht eine unerlässliche Forderung, dass die Temperaturerhöhung durch Einwirkung der atmosphärischen Lust den Berührungspunkt zweier verschiedenen Erze und Metalle unmittelbar tresse; eine magnetische Polarisation wird auch dann entschieden Statt sinden, wenn der mit dem Vulkan zusammenhängende Theil des Metall- und Erzganges sich in der Nähe des Berührungspunktes desselben mit einem andern Metall oder Erze besindet, und wenn der nächstolgende Berührungspunkt derselben in der Temperatur bedeutend tieser steht.

Die beiden großen Herde unterirdischen Feuers in der Nähe des Erdäquators, die von Mexiko, Guatimala und Quito, — desgleichen die von den Sundainseln, den Molukken und Philippinen an der andern Seite des stillen Meeres, würden, durch Gänge von Metallen und Erzen mit einander zusammenhängend, in Ver-

bindung mit der Thätigkeit an den zwischen ibnen liegenden kälteren Berührungspunkten jener Erze und Metalle, für sich schon der Erde eine magnetische Polarität geben; welche eine entschiedene Wirkung auf die Declinations- und Inclinationsnadeln, wenn auch eine in manchen Stücken von der, welche wir jetzt auf der Erde finden, abweichende hervorbringen würde.

Die durch diese in der Temperatur verschiedenen Berührungspunkte der in der Aequatorialzone gelegenen Erz- und Metallgänge gesetzte Polarität der Erde würde noch beträchtlich verstärkt werden, wenn die übrigen zu beiden Seiten des stillen Meeres liegenden, zum Theil meridianartig auf dem magnetischen Aequator Rehenden und die geographischen Meridiane unter kleinen Winkeln durchschneidenden Reihen-Vulkane, nämlich die von Patagonien, Chili, Peru, Neu-Norfolk, vielleicht auch die von jenen in der Richtung verschiedenen der Halbinsel Alaschka und der Aleutischen Inseln, - desgleichen die in der West-Australischen Reihe, den Marianen - Inseln, den Japanischen und Kurilischen Inseln und in Kamtschatka, gleichartig mit den beiden angeführten Herden unterirdischen Feuers in der Nähe der Aequatorialzone wirkten, indem die Ordnung der Metalle und Erze in jenen Parallelkreisen mit der in dieser Zone übereinstimmte. - Mögen diese Metail - und Erzgänge auch vielfach untereinander anastomofiren, ja mögen einzelne Theile jener oben als zusammenhängend angenommenen Erz- und Metallgürtel auch immerhin stellenweise unterbrochen seyn, und durch die unter oder über ihnen liegenden Gürtel ergänzt und in Zusammenhang mit entsernter liegenden Theilen derselben Zone gebracht werden, kurz, mögen diese Erzund Metalladern vollkommen netzartig die Erdrinde durchziehen, so wird die magnetische Polarität des ganzen Erdkörpers durch die vermehrte Zahl der meridianartig vertheilten und in gleichem Sinne wirkenden, in der Temperatur verschiedenen Berührungspunkte immer beträchtlich verstärkt werden.

Manche jener durch Vulkane bezeichneten heißen Berührungspunkte der Erze und Metalle mögen immerhin im entgegengesetzten Sinne wirken, dem Erdkörper bleibt stets eine magnetische Polarität, wosern nur die Mehrzahl der Berührungspunkte in gleichem Sinne wirkt.

Noch eine dritte Reihe von meridianartig auf unserer Erde vertheilten Vulkanen könnte sich den beiden erstgenannten, das stille Meer einfassenden Vulkanzügen gleichwirkend verhalten, nämlich die Vulkane von Island, den Azorischen, Canurischen, Cap Verdischen Inseln, der Insel Ascension (\* bis zur Insel Marquis de Traverse und dem Sandwichlande herab). - Ein unmittelbarer Zusammenhang dieser Vulkane mit einander von Norden nach Süden ist zu dieser Wirkung nicht erforderlich; jeder derselben kann für sich auf einen besonderen Theil der Erz- und Metallgürtel wirken, so wie denn auch die Reihen-Vulkane in den erstgenannten beiden, das stille Meer einfassenden Zügen diesen Central--Vulkanen darin vollkommen gleichen möchten, dass die Herde der-·felben auch auf einen von den übrigen getrennten Raum beschränkt find, welcher bei den ersteren vielleicht nur größer als bei den letzteren ist; wie es denn z.B. von dem Herde der Reihen-Vulkane in Mexico, welcher den Continent in einer Lange von 105 geographischen Meilen von OgS nach WgN durchschneidet, desglei--chen vielleicht von den Aleutischen Inseln u. s. w. gilt, welche die 'Central-Vulkane wenigstens in einer Dimension übertreffen, ahne -dadurch in ihrem Werthe als einfache Erregungspunkte des Magnetismus der Erde fich von den Central-Vulkanen zu unterschesden. - Erstreckte sich der Herd von einem oder dem andernijener Reihen - Vulkane auf mehrere hundert Meilen von Norden gegen Süden, so könnte wohl mehr als ein Erz- und Metaligang mit demfelben verbunden feyn; es zählen aber dann alle diefe Gange zufammen, in Beziehung auf die magnetische Polarifation -des ganzen Erdkörpers, nur als einfaches Glied.

Wären nun jene drei den magnetischen Aequator meridianartig durchschneidenden Vulkanzüge gleichwirkend, so würde also die Mehrzahl der die magnetischen Erdpole setzenden Erz- und Metallgürtel sechsgliedrig seyn, und es würden zwischen jenen drei heisen Berührungspunkten drei kalte liegen müssen. Jene Gürtel können aber wohl theilweise durch die übrigen Vulkane, wie z. B. durch die der Sandwichinseln, desgleichen der Marquesat-, Gesellschafts- und Preundschaftsinseln, so wie auch durch die Vulkane im Mittelmeere, an Arabiens Küste und auf der Insel Bourben in noch mehrere Glieder getheilt seyn, und auch wohl in sol-

che, die auf die magnetische Totalkrast der Erde schwächend einwirken, wie dies z. B. durch die Vulkanherde der Gesellschaftsund Ereundschaftsinseln und einiger andern Inselgruppen bis zu den neuen Hebriden hin, desgleichen auch durch die der Gallopagesinseln oder der Antillen, so wie durch die Vulkane im mittelländischen Meere u. s. w. geschehen könnte.

Die Lage der verschiedenen Glieder in den Erz- und Metaltgürteln betreffend ist zu bemerken, dass in allen die magnetischen
Erdpole (+ M in Norden und - M in Süden) setzenden Gürteln
dasjenige Erz oder Metall, welches bei dem hohen Temperaturgrade, dem es am heissen Punkte im Innern der Erde ausgesetzt
ist, in unserer magnetischen Reihe die höhere Stelle einnimmt, am
heissen Berührungspunkte in Osten, das in jener Reihe tiefer stehende in Wosten liegt.

Die großen periodischen Veränderungen in der magnetischen Polaritat der. Metalle sind also eine Folge von Aenderungen der Verhältnisse der jene Polarität erregenden, in der Temperatur verschiedenen Punkte im Innern der Erde, und der daraus hervorgehenden Aenderungen in der magnetischen Polarisation der netzartig mit einander verbundenen Erz- und Metallgürtel. Die regelmässige Fortschreitung der als magnetische Achse des ganzen Erdkörpers zu betrachtenden Linie während eines größeren Zeitraums kann nur bei einer gleichzeitig und in einer bestimmten Richtung Statt findenden Aenderung in dem Verhalten der Mehrzahl jener Punkte gegen einander, und wohl vorzüglich bei der Aenderung der nach gleicher Richtung fich fortpflanzenden Entzündungen oder fich weiter ausdehnenden Feuerherde eintreten. Der scheinbar so unregelmassige Uebergang des Systems von Linien gleicher Declination innerhalb eines Zeitraums von hundert bis hundert und funfzig Jahren wird nun minder paradox erscheinen, wenn man erwägt, dass in jenen größtentheils isolirt liegenden Feuerherden die Thätigkeit nicht immer gleich stark seyn mag, und dass manche derselben nur mit verhältnissmässig schwachen Erz- und Metallgän gen in Verbindung stehen mögen, oder mit Gängen, welche der Erdoberfläche nahe liegen, wodurch denn wohl locale, und nur auf kleinere Raume beschränkte Aenderungen in den Declinationscurven eintreten können.

做

湖

N.

Auch die merkwürdige Erscheinung, dass einzelne Linsen der Bleichen Declination unverändert blieben, während die übrigen sich in der Form beträchtlich veränderten, und dass an den Orten, welche unter jenen Linien liegen, selbst in dem beträchtlichen Zeitraum von hundert und sunszig Jahren die Declination unverändert dieselbe blieb, wie namentlich in Jamaika, St. Catharina, an der Ostseite der Insel Madagascar, und in Cairo von 1675 bis 1789, besteht vollkommen mit den aus dem Zusammenhange des Erdmagnetismus in der hier angegebenen Form sich ergebenden Gesetzen, wie umständlicher an einem andern Orte nachgewiesen werden sell.

Die Lage des magnetischen Aequators gegen den geographischen Aequator der Erde zeigt an, dass die Mitte der den Erdkörper durchziehenden größeren Erz- und Metaligürtel in der Nähe
des letzteren liegt, und dass der größte dieser magnetischen Erdpole setzenden Gürtel sich zum Theil nördlich, zum Theil südlich
durch den Erdäquator hinzieht; und der Parallelismus der übrigen
Curven, in welchen die Inclination der Magnetnade! gleich groß
ist mit jenem magnetischen Aequator, spricht sür die parallele Lage
auch der übrigen, zur Erzeugung der magnetischen Erdpole mitwirkenden Erz- und Metaligürtel.

Die aus Herrn v. Humboldt's Untersuchungen sich ergebende Zunahme der Krast des Erdmagnetismus vom magnetischen Aequator gegen die Pole zu, Rimmt gleichsalls mit den sämmtlichen in dieser Abhandlung, so wie in der Abhandlung über den Magnetismus der galvanischen Kette, in dem vorigen Bande der Denkschristen der Königl. Akademie, angesührten Thatsachen und den aus diesen abgeleiteten Gesetzen über die magnetische Polarisation der aus ein, zwei oder mehr Gliedern zusammengesetzten metallischen Kreise, Cylinder u. s. w. vollkommen überein.

Zu den für ein festes Verhältniss zwischen dem Erdmagnetismus und Erdvulkanismus sprechenden Thatsachen gehört auch die bei Erdbeben wahrgenommene Veränderung im Stande der Magnetnadel, vornehmlich die von Herrn v. Humboldt entdeckte bleibende Verminderung der Inclination der Magnetnadel bei dem Erdbeben von Cumana im Jahre 1799. Ob man berechtigt sey, auch die Veränderungen, welche bei Nordlichtern, Stürmen, Gewittern und plötslichen Witterungsveränderungen bisweilen im Stande der

Magnetnadel eintreten, hierzu zu zählen, fieht dahin; doch ist es wohl als sehr wahrscheinlich anzusehen; dass diese in unserer Atmosphäre sich ereignenden Erscheinungen nicht bloss auf den Zu-Gern Lustkreis der Erde allein beschränkt sind, sondern auch wohl mit den im Innern derleiben vorgehenden chemischen Prozessen und deren verschiedenen periodischen Schwankungen in Verbindung steben. Da nun Veränderungen der Magnetnadel häufig diesen meteorischen Erscheinungen vorhergehen, und Canton's Erfahrungen zu Folge dié niedrigsten Nordlichter gerade den schwächsten Einfluss auf die Abweichung zeigen, so wird man die Verauderungen der Declination nicht diesen Meteoren felbst zuschreiben können, sondern man wird diese als gleichzeitig mit den magnetischen Veränderungen eintretenden, und also auch von derselben Ursache, welche die letzteren bewirkt, abhängigen Erscheinungen ansehen müssen; was auch noch dadurch bestätigt wird, dass nicht selten Veränderungen der Magnetnadel gleichzeitig mit jenen Meteoren Statt finden, an Orten wo diese selbst nicht wahrzunebmen find.

Ohne in das Einzelne der übrigen teilurisch-magnetischen Erscheinungen eingehen zu wollen, bemerke ich nur noch, das selbst
diejenigen bei welchen eine Einwirkung von außen unverkennbar
ist, wie z. B. die jährlichen und täglichen Variationen der Declinationsnadeln, eine sie mannichsaltig ändernde eigenthümliche Wirkung des Erdkörpers anzuerkennen höthigen.

Und so sprechen denn alle hier angesührte Thatsachen sur die Erzeugung des Erdmagnetismus durch eigene, innere Thätigkeit des Erdkörpers, wo dann die vulkanische Thätigkeit, die mächtigste von allen, nothwendig auch den größten Einsluß aus- üben muß.

## II.

Methode die Thermometer zu berichtigen;

v o m

Hrn. Prof. Bessel zu Königsberg.

Da man sehr selten, nach der Behauptung Einiger logar nie, genau cylindrisolie Thermometerröhren findet, so wird es nothwendig, eine Methode zu besitzen, durch welche man entweder aus fehlerhaften Röhren fehlerfreie Thermometer verfertigen, oder die Verbellerungen schon fertiger Thermometer genau bestimmen und dann bei jeder Beobachtung in Rechnung bringen kann. Das erstere hat Herr Gay-Lussas geleistet, indem er die Röhre nicht nach der Länge, sondern nach ihrem inneren Raume, und zwar mittelft mehrerer Queckfilberfaden, zuerst in zwei, dann in vier, acht u. f. w. gleiche Theile eintheilte und endlich die Scale so auftrug, dass ihre Grade die sen gleichen Theilen des inneren Raums entsprachen. Da aber auf diese Art die Scale ungleichförmig getheilt worden muss, und dieses in der Ausführung schwieriger ist als die gleichförmige Theilung, auch bei der Verbindung der Röhre mit der Scale neue Fehler ent-Behan können, so schien mir das zweite, nämlich eine Berichtigunge - Methode, welche auf jedes Thermometer angewandt werden kann, in lofern es nur die auch bei dem Gebrauche desselben unerlässliche Bedingung erfüllt, dass die Scale oder Röhre nicht plötzliche, sondern allmählig zu - oder abnehmende Unrichtigkeiten

haben, noch wünschenswerther zu seyn. Im Allgemeinen verdienen die Berichtigungen aller Instrumente durch Rechnung einen entschiedenen Vorzug vor den auf mechanischen Mitteln beruhenden; ich glaube sogar, dass die Verfertiger der Instrumente keinesweges verantwortlich find für Alles, was der Besitzer selbst prüfen, und desen Verbesserung er selbst in Zahlen bestimmen kann; - wenigstens wird Jeder, der die Ueberzengung mit mir theilt, dass nur dann gute Beobachtungen gelingen können, wenn man dahin gelangt, jeden möglichen Fehler des Inkruments gans aus dem Resultate zu entsernen, dem Versertiger desselben wenig Dank für die Mühe sagen, welche er darauf verwandt hat, eine bestimmbare Verbesserung etwas kleiner zu machen. Dagegen muss aller Fleis angewandt werden, die Instrumente so einzurichten, dass ihre Prüfung in allen Theilen möglich wird: für ein Thermometer z. B. sind Abweichungen der Röhre von der cylindrischen Form und Unrichtigkeiten in der Bestimmung der festen Punkte unbedeutende Fehler, weil der Besitzer sie in Rechnung bringen kann; sprungweise Unregelmässigkeiten der Scale, - nicht ganz unter der Röhre durchgezogene Theilstriche, welche der Genauigkeit der Ablesung nachtheilig, --Scalen von Elfenbein, welche hygrometrisch find, dieses find bedeutende Fehler, indem sie sich der genauen Berichtigung widersetzen. - Eine Methode, die Fehler der Thermometer in Zahlen zu bestimmen, suchte ich im Jahre 1820, da es nothwendig wurde, die Temperaturen, bei welchen die astronomischen Beobachtungen angestellt wurden, genau zu kennen; ich habe dieselbe in der VII. Abtheilung der Tagebücher der

Sternwarte beschrieben, erfülle aber jetzt den Wunsch einiger Freunde, sie ausführlicher, und auch denen mitzutheilen, welchen jenes Werk nicht zu Gesicht kommen möchte.

2. Die Berichtigung des Thermometers zerfällt in zwei Theile, deren Absonderung zweckmäßig ist. Znerst muß für jeden Grad z der Scale eine Verbesserung bestimmt werden, welche ich durch que bezeichne, so daß gleiche Aenderungen, nicht von z, sondern von z + que, zu gleichen Aenderungen des inneren Raume der Röhre gehören. Dann müssen der Eis- und Siedepunkt bestimmt werden, deren Ort auf der Scale ich durch e und a bezeichne; diese Bestimmungen ergeben den wahren Fahrenheitschen Grad, welcher einem Punkte z der Scale entspricht, nach der Proportion

$$x + \varphi s - (s + \varphi s) : 180 = x + \varphi x - (s + \varphi s) : f - 32$$
oder

$$f = 32 + 180. \frac{x + \varphi x - (a + \varphi a)}{s + \varphi x - (a + \varphi a)}.$$

Meine Methode setzt voraus, dass man von dem Quecksibersaden im Thermometer größere und kleinere Stücke abtrennen und auch wieder damit vereinigen könne. Das erstere habe ich meistens durch Erwärmung der Röhre über der Lichtslamme, an der Stelle, wo der Faden getrennt werden sollte, bewirkt; die Wiedervereinigung ersolgt bei weiteren Röhren ohne Schwierigkeit durch wiederholtes gelindes Aufstoßen des Thermometers, ich habe sie aber auch bei sehr engen Röhren, wenn auch weniger schnell, stets erhalten.

3. Unter den verschiedenen Anwendungen der abgetrennten Fäden, wodurch man zu der Bestim-

fetzte Halbiren des inneren Raums der Röhre zwerst dar. Man trennt z. B. einen Faden ab, welcher sehr nahe die Hälste des Raums zwischen o und 160° ausfüllt, bringt denselben zuerst mit seinem unteren Ende auf o, dann mit dem aberen auf 160°, und beobachtet in beiden Fällen die Punkte der Scale, we das entgegengesetzte Ende sich besindet; sallen diese Punkte zusammen, so bezeichnet der Punkt a, we dieses Statt sindet, die Mitte des Raums von o bei 160°; sind sie aber auch um einige Grade von einander entsernt, so wird die Mitte derselben dennoch den Punkt a mit hinreichender Genauigkeit angeben. Man hat also a + pa = 80° oder

$$qa = 80 - a$$

Nun halbirt man durch einen neuen, nahe halb so langen Faden, die Räume zwischen o und a, und zwischen a und 160°) und bestimmt dadurch zwei neue Punkte b und b', welche ‡ und ‡ des Raums zwischen o und 160 entsprechen, und also

$$qb = 40 - b \quad qb' = 120 - b'$$

ergeben. Mit demselben Faden, dessen Länge in Hundert und sechszigtheilen des Raums zwischen o und 160 ausgedrückt, nun bekannt geworden ist, bestimmt

Da es der Genauigheit der Beobachtung fürderlich ist, dass man den einem Endpunkt des Fadens genau auf einem Strich der Scale stellt, so geht man nicht von a selbst aus, ausser wenn es zusällig genau auf einem Striche siele, sondern man geht von dem nächstvorhergehenden und dem nächst solgenden Striche aus, und solgert aus beiden den Punkt der Scale, welchen das andere Ende des Fadens eingenommen haben würde, wenn das erste auf a gebracht worden wäre.

man noch einen dritten Punkt, welcher um diese Fadenlänge über 160 hinausliegt. Eine dritte Halbirung des Fadens (oder, wenn er dadurch zu kurz werden sollte; um sich noch leicht in der Röhre zu bewegen, eine Halbirung von 120°) bestimmt die Punkte, welche 1, 3, 5, 7, 2 des Raums entsprechen; und so setzt man dieses Versahren sort; bis man auf hinreichend kleine Theile kömmt, um die Stetigkeit der Verbesserungen annehmen zu können.

Dieles Verfahren ist kein anderes als das von Hrn. Gay-Lussac angegebene, nur auf breits fertige Thermometer angewandt. Dasselbe Verfahren ist auch von dem vortrefflichen, alle seine Arbeiten durch die consequenteste Genauigkeit zierenden Hällström, in einer, in Abo am 25. Juni 1823, unter seinem Praesidio, durch Eduard Bergheim vertheidigten Dissertation \*) vorgeschlagen und ausgeführt worden. Ich habe dagegen, bei den von mir ausgeführten Thermometerberichtigungen, eine andere Anordnung der Verluche gewählt, welche den Vortheil darbietet, dass man jeden Punkt der Scale, durch von einander unabhängige Versuche, lo oft bestimmen kann als man für gut findet, wodurch man also den Einflus der kleinen Ablesungsfehler bis zum Unmerklichen verkleinern kann. Diese Methode, die ich nun beschreiben werde, ist in ilirem Anselien weniger einfach als das fortgesetzte Halbiren, allein bei der Ausführung habe ich nicht gefunden, dals sie billige VV unsche unbefriedigt ließe.

4. Man trennt zuerst einen sehr langen Faden

<sup>\*)</sup> Anmarkingar, angaende Thermometrars Forfardigande och Bruk.

z. B. 150 bis 160° F. ab, bringt das untere Ende defselben successive auf diejenigen runden Zahlen von Graden am unteren Ende der Scale, für welche man die oben durch que bezeichneten Verbesserungen bestimmen will, z. B. von 10 zu 10°, und schreibt jedesmal den Ort des oberen Endes an, so lange als dieser noch nicht den höchsten Punkt der Scale überschreitet. Dann vereinigt man diesen Faden wieder, und nimmt einen zweiten, etwa 10° kürzeren, mit welchem man wie mit dem ersten verfährt. Diese Verkürzung der Fäden und dasselbe Verfahren mit jedem setzt man fort bis zu einem Faden, dessen Länge kleiner ist als die Hälfte der ersten, oder auch noch weiter; - die Länge der einzelnen Fäden ist willkührlich, allein man erlangt desto größere Genauigkeit, je größer ihre Anzahl ift.

Um hiervon ein Beispiel zu geben, an welchem ich auch die Berechnungsart erläutern werde, wähle ich ein von — 40° bis 230° F. getheiltes Thermometer; absichtlich eins, dessen Verbesserungen sich sehr bedeutend ergeben. Dieses Thermometer wurde durch 8 Fäden geprüft, und jede Ablesung wurde zweimal wiederholt, wobei ich noch halbe Zehntel der Grade zu schätzen suchte, aber oft Unterschiede von einem bis anderthalb Zehntel fand. Das Mittel aus beiden Ablesungen ist in solgender Tasel angenommen.

rnteres	Oberes Ende der verschiedenen Fäden							
Ende	• 1 .	· 11 ·	111	IV	V	VI	VII	VIII
- 40°	1120,15	1010,65	920,88	820,70	670,70	580,23		
<b> 30</b>	123,00		103,78		78,25		56,70	-
- 20	133,78	123,28	114,85	104,18	89,10	79,33	67,05	51,00
- 10	144,75	134,25	125,73	115,33	100,08	90,18		
0	155.55	145,08						
十 10	166,13					111,93		82,60
+ 20	176,95	166,45	158,00	147,60	132.43	122,78	110,30	03.30
十 3 つ	187,40	177,10	168,70	158,25	143,25	133,60	121,05	104,25
+ 40	198,00	187,73	179,23	169,05	154,03	144,28	131,90	115.15
十 50	208,70	198,30	189,85	179,70	164,83	155,08	142,78	126,00
+ 60	219,35	208,68	200,23	190,03	175,25	105.55	153,33	136,55
十 70	229,73	219,28	210,45	200,25	185,30	175,95	163,60	146.95
+ 80		229,38	220,80	210,10	195,35	185,73	173,45	156,90
+ 90		-	230,70	220,48	205,28	195,65	183,30	166,93
+ 100		]		230,30	215,20	205,38	193,08	176,65
+ 110	`				<b>425,20</b>	215,30		
+ 120		-	-			225,30	212,73	196,03
+ 130	•	-		- 4900		,		206,20
+ 140	_	÷		,	. —	****	-	216,15
十 150				-	-	-	-	226,38

5. Man kann leicht übersehen, dass diese Beobachtungen weit mehr als hinreichend sind, um gx für alle Punkte der Scale zu bestimmen; schon zwei Fäden sind hinreichend, wenn nur das obere Ende des kürzeren, in seinem niedrigsten Stande nicht höher hinaufreicht, als das untere Ende des längeren in seinem höchsten Stande. Ich werde dieses an dem Beispiele des I und V Fadens zeigen. Es ist nämlich klar, dass der Raum welcher unten, durch das Hinaufrücken der Fäden, leer wird, und der, welcher sich dadurch oben ansüllt, einander gleich sind; man hat also aus den beiden ersten Beobachtungen des I Fadens

$$[-30^{\circ} + \phi (-30)] - [-40^{\circ} + \phi (-40)]$$

$$= [123^{\circ},00 + \phi (123,00)] - [112^{\circ},15 + \phi (112,15)]$$
oder

 $\varphi(-30) - \varphi(-40) = + 0^{\circ},85 + \varphi(123,\infty) - \varphi(112,15)$ und auf dieselbe Art aus der Verbindung jeder zwei auf einander folgenden Beobachtungen des I Fadens, 11 Gleichungen; aus denen des V Fadens 15 Gleichungen; also im Ganzen 26 Gleichungen. Nimmt man nun an, dass man aus den Werthen von qu für jeden zoten Grad der Scale, alle übrigen durch Interpolation finden kann, so erfordert die vollständige Kenntniss der Verbesserungen der Scale, die Bestimmung von

Hätte man statt des V Fadens einen der vorhergehenden mit dem I Faden verbunden, so würde man weniger Gleichungen als unbekannte Größen erhalten haben; hätte man einen der solgenden gewählt, so würde die Zahl der Gleichungen größer geworden seyn als die der unbekannten Größen. In dem ersten Falle wäre daher die Aufgabe unbestimmt geblieben, in dem anderen wäre sie mehr als bestimmt, und man müßte zu ihrer Aussösung die Methode der kleinsten Quadrate anwenden. Durch diese Methode sollte man auch die 26 unbekannten Größen so bestimmen, dass sie allen, im vorigen Art. verzeichneten, Beobachtungen so nahe als möglich Genüge leisten; allein diese Anwendung derselben würde so mühsam und zeitraubend seyn, dass kein Rechner sie unternehmen könnte.

Ich werde daher eine andere Rechnungsart angeben, welche etwa zu demselben Ziele führt und sich durch ausgezeichnete Leichtigkeit empfiehlt.

6. Diese Rechnungsart beruht auf der Vorausfetzung, dass das arithmetische Mittel aus den VVerthen von  $\varphi x$  für viele verschiedene Punkte in einer
Hälste der Scale näherungsweise eine beständige Gröse ist, für welche man auch o annehmen kann, indem es nicht auf die absolute Größe, sondern nur auf
die Unterschiede der Verbesserungen  $\varphi x$  ankömmt; sie
führt durch successive Annäherungen zum Ziele, desto
schneller, je mehr sich die Voraussetzung der VVahrheit nähert und je größer die Anzahl der beobachteten Fäden ist.

Wenn man die Längen der verschiedenen Fäden, alle in einem gleichen, obgleich an sich willkürlichen Maasse ausgedrückt, kennt, so giebt die gemachte Vorausletzung offenbar eine näherungsweise Bestimmung von  $\phi x$  für alle Theile der Scale; denn von jedem Punkte x reichen die Fäden bis zu vielen anderen, und da x, durch jeden Faden von bekannter Länge, dessen eines Ende mit a zusammenfällt, durch den Punkt der Scale bestimmt wird, wo das andere Ende fich befindet, so erhält man für jedes x so viele Bestimmungen als man Fäden hat, und das Mittel aus allen ist, auch wenn man die Verbesserungen der Scale für das andere Ende der Fäden vernachläßigt, der Voraussetzung zufolge, eine Näherung. Man erhält also eine erste Annäherung, wenn man die Punkte in der nnteren Halfte der Scale durch die Punkte in der oberen, und diese wieder durch jene bestimmt. Eine zweite Annäherung erhält man, wenn man die durch die erste ge- . fundenen VVerthe von os den Beobachtungen (Art. 4) hinzusetzt, und mit den dadurch veränderten Zahlen der Tasel dieselbe Rechnung wiederholt. Diese Annäher ungen kann man, immer auf dieselbe VVeise, so ost wiederholen als man will, wird aber, wenn das Thermometer nicht gar zu sehlerhaft ist, oder man die größeten Fehler, auf eine unten anzuzeigende Art, vorher ausgleicht, schon bei der zweiten Annäherung auf ein Resultat kommen, welches durch die solgenden nicht mehr erhebliche Verbesserungen erhält.

Dieses Versahren hat aber die Schwierigkeit, dass man die Fadenlängen, in einem gleichen Maasse ausgedrückt, nicht kennt; ich werde daher an dem zum Beispiele gewählten Thermometer zeigen, wie diese Schwierigkeit beseitigt wird.

7. Ich nehme ein willkührliches Maass eines der Fäden an, etwa so, wie man es in der oberen Hälfte der Scale findet, z. B. des ersten Fadens =  $159^{\circ},6$ ; die anderen Fäden nehme ich etwa so an, wie sie in derselben Gegend der Röhre erscheinen, füge diesen Annahmen aber noch unbestimmte Verbesserungen f(2), f(3) u. s. w. hinzu, so dass die wahren Fadenlängen, alle in demselben Maasse ausgedrückt, in welchem der erste  $159^{\circ},6$  mist, durch

I = 159.6 II = 149.2 + f(2)III = 140.5 + f(3)IV = 130.3 + f(4)V = 115.2 + f(5)VI = 105.7 + f(6)VII = 93.3 + f(7)VIII = 76.6 + f(8)

bezeichnet werden.

Durch diese Annahme erhält man 8 Bestimmungen eines jeden Punktes, an welchem das untere Eude der Fäden sich befand, z. B. für 70° der Scale,

$$70^{\circ} + \varphi (70) = 70^{\circ},13 + \varphi (229,73)$$
  
=  $70,18 + \varphi (219,28) - f(2)$   
=  $69,95 + \varphi (210,45) - f(3)$   
=  $69,95 + \varphi (200,25) - f(4)$   
=  $70,10 + \varphi (185,30) - f(5)$   
=  $70,25 + \varphi (175,95) - f(6)$   
=  $70,30 + \varphi (163,60) - f(7)$   
=  $70,35 + \varphi (146,95) - f(8)$ 

und wenn man aus denselben das arithmetische Mittel nimmt, und dabei, der Voraussetzung gemäß, das Mittel aus den 8 Verbesserungen näherungsweise = o setzt,

$$70 + 9(70) = 70,14 - 1(f(2) + f(3) + \cdots + f(8))$$

oder, wenn man  $\frac{1}{6}(f^{(2)} + f^{(3)} + \dots f^{(8)})$  durch F bezeichnet,

Auf diese Art erhält man die erste Näherungsbestimmung aller Punkte, an welchen die unteren Enden aller 8 Fäden beobachtet sind, hier also von — 20° bis + 70°, nämlich:

$$\phi(-20^{\circ}) = -5.98 - F$$
 $\phi(-10) = -5.11 - F$ 
 $\phi(0) = -4.36 - F$ 
 $\phi(+10) = -3.60 - F$ 
 $\phi(20) = -2.91 - F$ 
 $\phi(30) = -2.11 - F$ 
 $\phi(40) = -1.38 - F$ 
 $\phi(50) = -0.65 - F$ 
 $\phi(70) = -0.14 - F$ 

Man addirt nun zu — 20° +  $\varphi$  (— 20), — 10° +  $\varphi$  (— 10), u. s. w. die Länge des ersten Fadens, und erhält dadurch die Bestimmung der Punkte der Scale, wo sicht das obere Ende des Fadens besand; z. B. für die Beobachtung, bei welcher das untere Ende auf — 20°, das obere auf 133,78 siel:

$$-20^{\circ} + \varphi (-20) = -25,98 - F$$
Länge des I Fadens . = 159,6
$$133,78 + \varphi (133,78 = 133,62 - F$$
oder . . .  $\varphi (133,78) = -0,16 - F$ 

Hierdurch erhält man für alle Beobachtungen von — 20° bis + 70°, durch den ersten Faden:

$$\psi (133;78) = -0.16 - F$$
 $\psi (144.75) = -0.26 - F$ 
 $\psi (155.55) = -0.31 - F$ 
 $\psi (166.15) = -0.15 - F$ 
 $\psi (176.95) = -0.26 - F$ 
 $\psi (187.40) = +0.10 - F$ 
 $\psi (198.00) = +0.22 - F$ 
 $\psi (208.70) = +0.25 - F$ 
 $\psi (219.35) = +0.07 - F$ 
 $\psi (229.73) = -0.07 - F$ 

## eben so durch den II Faden:

$$\psi(123,28) = -0.06 - F + f(2) 
 \psi(134,23) = -0.14 - F + f(2) 
 \psi(145.08) = -0.24 - F + f(2) 
 \psi(155,80) = -0.20 - F + f(2) 
 \psi(166,45) = -0.16 - F + f(2) 
 \psi(177,10) = -0.01 - F + f(2) 
 \psi(187,73) = +0.09 - F + f(2) 
 \psi(198,30) = +0.25 - F + f(2) 
 \psi(208,60) = +0.36 - F + f(2) 
 \psi(219,28) = +0.06 - F + f(2)$$

man aus jeder dieser 8 Reihen das arithmetische Mittel, und setzt man, immer der Voratiesetzung zusolge, das Mittel aus den links vom Gleichheitszeichen befindlichen Verbesserungen  $\rightleftharpoons$  0, so erhält man dadurch die zur genäherten Bestimmung von f(x), f(x)u. s. w. nothwendigen Gleichungen, nämlich:

I Faden . 
$$0 = -0.06 - F$$

II .  $0 = -0.00 - F + f(2)$ 

III .  $0 = -0.17 - F + f(3)$ 

IV .  $0 = -0.04 - F + f(4)$ 

V .  $0 = -0.10 - F + f(5)$ 

VI .  $0 = +0.12 - F + f(6)$ 

VII .  $0 = +0.09 - F + f(7)$ 

VIII .  $0 = +0.08 - F + f(8)$ 

woraus

$$f(2) = -0.06$$

$$f(3) = +0.11$$

$$f(4) = -0.02$$

$$f(5) = +0.04$$

$$f(6) = -0.18$$

$$f(7) = -0.15$$

$$f(8) = -0.14$$

oder die verbesterten Fadenlangen

folgen.

Durch die gefundenen Werthe von f(2), f(3),....

is man in den Stand gesetzt, die durch den II, III,... Faden erhaltenen Bestimmungen der oberen Punkte, von den ihnen noch anhängenden f(2), f(3),... zu besreien; den II Faden giebt z. B. durch Hinzusügung von f(2) = -0.06,

Nun schreibt man die beobachteten oberen Punkfe sammtlicher Fäden, nach der Tafel (Art. 4) in der Ordnung, in welcher sie auseinander folgen, und setzt jedem, für welchen die Verbesserung schon gefunden ist, diese bei. Den Anfang der hierdurch erhaltenen Tafel benutzt man, um durch das arithmetische Mittel aus mehreren nahe beisammenliegenden Verbesserungen, die Verbesserungen \varphi 800, \varphi 900 .... \varphi 1500 zu erhalten, und diese wieder um alle noch leeren Platze der Tafel auszufüllen, wodurch man die Verbesserungen bis zu dem höchsten Punkte der Scale erhalten wird. Sobald man diese kennt, bestimmt man die unteren, nicht bei allen Fäden beobachteten Punkte, hier also - 40° und - 30°. Auf diese Art erhält man die erste Annäherung vollständig, und es geht aus dem Verfahren hervor, dass allen so bestimmten Werthen der Verbellerungen noch - F enhängt, welches, da es für alle gleich ist, weggelassen werden kann.

Ich werde den letzten Theil der Rechnung, durch die Mittheilung der erwähnten Zusammenstellung aller Verbesserungen, anschaulich machen nud dabei die zuerst ausgefüllten Zahlen durch einen (\*) bezeichnen.

Die Bestimmung von \( \varphi \text{80}, \quad \text{900 u. f. w. erhält man dadurch, dass man die in dieser Tasel angegebenen Zahlen zu so vielen arithmetischen Mitteln vereinigt, als man Punkte über 70° hinaus zu bestimmen hat, und aus diesen für die runden Zahlen der Scale inter-Ausal, d.Physik. B. 82. St. 5. J. 1826. St. 5.

polirt. Ich habe die zusammen verbundenen durch Striche getrennt, und auf diese VVeise erhalten:

$\varphi$ 66,77 = + 0,11	$\varphi.155,87 = -0,24$
$\varphi$ 79,93 = + 0,22	$\varphi$ 166,41 = -0,19
$\varphi$ 90,32 = + 0,19	$\varphi$ 176,79 = $-0.09$
$\varphi$ 101,70 = + 0,11	$\varphi$ 186,95 = $+$ 0,06
$\varphi$ 113.80 = -0,10	φ 197,11 — + 0,18
$\varphi$ 123,79 = $-$ 0,12	$\varphi 207,20 = + 0,25$
$\phi$ 134,46 = -0,17	$\varphi = 217.41 = + 0.11$
9 145,24 = -0,23	49227.49 = +0.02

woraus fich durch Interpolation ergiebt:

$$\varphi$$
 80 = + 0,22  $\varphi$  160 = - 0,22  $\varphi$  90 = + 0,19  $\varphi$  170 = - 0,16  $\varphi$  100 = + 0,12  $\varphi$  180 = - 0,04  $\varphi$  110 = - 0,04  $\varphi$  190 = + 0,10  $\varphi$  120 = - 0,11  $\varphi$  200 = + 0,21  $\varphi$  130 = - 0,15  $\varphi$  210 = + 0,24  $\varphi$  140 = - 0,20  $\varphi$  230 = 0,00

Endlich bestimmt man hieraus und aus den bekannten Fadenlängen die beiden untersten Punkte der Scale, nämlich

$$\varphi(-40) = -7^{\circ}.47$$
,  $\varphi(-30) = -6^{\circ}.75$ 

Stellt man alle gefundenen Verbesserungen zusammen, so hat man damit das Resultat der ersten Annäherung:

$$\phi(-40) = -7^{\circ},47$$
  $\phi(20) = -2,91$   
 $\phi(-30) = -6,75$   $\phi(30) = -2,11$   
 $\phi(-20) = -5,98$   $\phi(40) = -1,38$   
 $\phi(-10) = -5,11$   $\phi(50) = -0,65$   
 $\phi(0) = -4,36$   $\phi(60) = -0,18$   
 $\phi(70) = +0,14$ 

$$\varphi (80) = + 0^{\circ},22$$
 $\varphi (90) = + 0,19$ 
 $\varphi (170) = -0,16$ 
 $\varphi (100) = + 0,12$ 
 $\varphi (180) = -0,04$ 
 $\varphi (110) = -0,04$ 
 $\varphi (120) = -0,11$ 
 $\varphi (200) = + 0,21$ 
 $\varphi (130) = -0,20$ 
 $\varphi (140) = -0,20$ 
 $\varphi (150) = -0,23$ 
 $\varphi (230) = 0,00$ 

Ich bemerke hierbei noch, dass man  $\varphi$  80,  $\varphi$  90 ...  $\varphi$  (130), welche hier nur durch die oberen Enden der Fäden bestimmt worden sind, auch durch die unteren bestimmen kann, wodurch der Einfluß der Beobachtungssehler verkleinert wird. Bei der ersten Annäherung ist dieser aber unwesentlich, und es ist immer hinreichend, wenn man diese Vermehrung der Sicherheit bei der zweiten anwendet.

8. Sobald die erste Annäherung gemacht ist, setzt man die daraus hervorgehenden Verbesserungen aller Zahlen der Tasel im 4 Art. hinzu, wodurch man eine neue Angabe der Beobachtungen, nämlich auf die näherungsweise verbesserte Scale bezogen, erhält. Mit dieser veränderten Tasel versährt man genau so, wie vorher mit der ursprünglichen, weshalb es auch hinreichend seyn wird, hier nur die Resultate anzugeben.

## Diese find zuerst:

$$\varphi(-20) = 0.00$$
 $\varphi(-10) = +0.01$ 
 $\varphi(0) = +0.01$ 
 $\varphi(+10) = -0.03$ 
 $\varphi(-20) = +0.03$ 
 $\varphi(-20) = +0.03$ 

Santa Comment

$$\varphi (40) = -0.03$$
  
 $\varphi (50) = +0.02$   
 $\varphi (60) = +0.04$   
 $\varphi (70) = +0.06$ 

Dann folgen die Verbesserungen der Fäden und diese selbst:

$$f^{(2)} = 0.00 ; II = 149.14$$

$$f^{(3)} = -0.01 ; III = 140.60$$

$$f^{(4)} = -0.04 ; IV = 130.24$$

$$f^{(5)} = -0.02 ; VI = 105.50$$

$$f^{(6)} = -0.01 ; VII = 93.14$$

$$f^{(8)} = -0.04 ; VIH = 76.42$$

Hieraus ergeben sich die Verbesserungen für die Punkte über 70° hinaus:

$$\varphi (80^{\circ}) = -0.03$$
  $\varphi (160) = -0.04$   
 $\varphi (90^{\circ}) = -0.01$   $\varphi (170) = -0.06$   
 $\varphi (100) = -0.02$   $\varphi (180) = -0.05$   
 $\varphi (110) = -0.05$   $\varphi (190) = -0.01$   
 $\varphi (120) = -0.03$   $\varphi (200) = -0.01$   
 $\varphi (130) = -0.02$   $\varphi (210) = -0.02$   
 $\varphi (150) = -0.03$   $\varphi (230) = -0.04$ 

und endlich die Verbesserungen für die beiden unteren Punkte

$$\varphi (-40) = + 0.01 (100)$$
 $\varphi (-30) = + 0.01 (100)$ 

Bestimmt man noch, nach der Bemerkung am Ende des 7 Art.,  $\varphi$  (80),  $\varphi$  490)...,  $\varphi$  (130) durch die unteren Enden der Fäden, fo exhalt man

```
\varphi (80) = -.0.01 \cdot 7 \text{ Beobb.}
\varphi (90) = +0.04 \cdot 6 -
\varphi (100) = -0.02 \cdot 5 -
\varphi (110) = -0.02 \cdot 4 -
\varphi (120) = -0.70 \cdot 3 -
\varphi (130) = +0.05 \cdot 2 -
```

und wenn man aus dieser und der vorigen Bestim<sup>2</sup> mung das Mittel, mit Rücksicht auf die jeder derselben zum Grunde liegende Anzahl der Fäden nimmt, und dieses der ersten Annäherung hinzusetzt, so erhält man als Resultat der sweiten Annäherung:

```
\varphi (100) = + 0°,10
 \varphi (-40^{\circ}) = -7^{\circ},46
 \varphi (-30) = -6.74.
                                  \varphi (110) = - 0.08
 \varphi(-20) = -5.98
                                  \varphi (120) = - 0,16
 \varphi (-10) = -5,10
                                  \varphi (130) = -0,16
 \varphi ( 0 ) = -4,35
                                  \phi (140) = - 0,22
 \varphi ( 10 ) = -3,63
                                  \varphi (150) = -0,26
 \varphi ( 20 ) = - 2,88
                                 \varphi (160) = -0.26
 \varphi (30) = -2,15
                                 \varphi (170) = -0,22
 \varphi (40) = -1,41
                                  \varphi (180) = - 0,09
\varphi (50) = -0,63
                                 \varphi(190) = + 0.09
 \varphi (60) = -0,14
                                  9(200) = + 0.20
                                  \varphi (210) = + 0,22
 \varphi ( 70 ) = + 0,20
 \varphi (80) = + 0,20
                                  \varphi (220) = + 0,05
 9(90) = + 0,20
                                  \phi (230) = 0,000
```

Diese Zahlen sind so wenig von den aus der ersten Annäherung gesolgerten verschieden, dass es ganz'
unnöthig seyn würde, eine dritte zu suchen; manhätte es sogar ohne großen Nachtheil bei der ersten
bewenden lassen können, indem die Verbesserungen,
welche die zweite ergeben hat, kleiner sind als die unvermeidlichen Ablesungssehler. Um sich nach vollendeter Bestimmung der Verbesserungen, von dem Er-

folge der Untersuchung zu überzeugen, muss man die unmittelbaren Ablesungen durch die Angaben der Tasel verbessern, die Fadenlängen im Mittel aus allen Beobachtungen bestimmen, und hiermit den Fehler jeder einzelnen Beobachtung suchen. Für das hier gegebene Beispiel sinden sich diese Fehler:

<b>-</b> :	. 1	n	HI	IV:	V	·VI	VII	VIII
-:	0,00 0,00 +0,08 +0,06 -0,04 +0,11 +0,02 +0,02 -0,02 -0,03 -0,05	+0,04 +0,07 -0,04 +0,01 +0,05 -0,03 -0,05 -0,05 -0,09 0,00	-0,05 -0,02 +0,13 +0,10 -0,07 +0,05 +0,05 -0,03 0,00 -0,01 +0,07	+0,12 -0,03 -0,05 +0,06 -0,05 +0,04 -0,01 -0,10 0,00 +0,02 +0,01	- 0,03 + 0,05 + 0,05 - 0,02 - 0,09 - 0,07 - 0,05 - 0,02 - 0,00 - 0,13 + 0,08 + 0,08	-0,03 +0,05 0,00 -0,03 -0,05 -0,05 -0,06 -0,06 -0,06 +0,09 +0,04 +0,10	+0,03 +0,02 +0,03 +0,10 +0,01 -0,03 -0,09 +0,11 +0,05 +0,08 +0,02 -0,06	-0,05 -0,09 0,00 -0,03 -0,10 -0,04 -0,03 +0,01 +0,03 +0,04 -0,02 +0,03 -0,04 -0,07
					+0,08	.0,00 0,02	- 0,06 - 0,03	+0,13 +0,03 +0,20

Diese Fehler find, mit einziger Ausnahme des letzten, bei welchem ein zufälliger Irrthum vorgefallen seyn muß, in den Gränzen derjenigen, welche man bei der Ablesung des oberen und bei der Stellung des unteren Fadenendes auf einen Theilstrich begehen kann; sie zeigen daher den vollständigen Erfolg der Untersuchung.

10. Um das Thermometer nun in Beziehung auf die festen Punkte zu berichtigen, wurde der Siedepunkt durch den von Caven dish empsohlenen Apparat bestimmt, und (für die Barometerhöhe = 0,76 Mét.) 220°,9 der Scale entsprechend gesunden; der

Eispunkt fand sich bei 31°,8. Man hat daher, nach der Tasel der Verbesserungen

$$s + \varphi s = 210,94$$
  
 $s + \varphi s = 29,78$ 

und, nach der Formel im 2ten Art., den dem Punkte s der Scale entsprechenden wahren Fahrenheit schen Grad

$$f = 32 + 180 \cdot \frac{x + \varphi x - 29.78}{191,16}$$
$$= 3^{\circ}.959 + 0.94162 (x + \varphi x)$$

oder die Verbesserung, welche man dem Punkte schinzufügen muss, um die wahre Temperatur zu erhalten

$$f-x=3^{\circ}.959-0.05838.x+0.94162.\varphi x$$
, ans welcher Formel folgende Verbesserungstafel des Thermometers hervorgeht

Scale	f-x		Scale	f-x
- 40°	-o°,73		90°	1°,10
<b>— 30</b>	<b>-0,64</b>		100	1,78
- 20	- 0,50	-	110	- 2,54
<b>—</b> 10	<b>— 0,26</b>		120	<b>-3,20</b>
0	<b>—</b> 0,14	'	130	i — 3,79 l
十10	-0,04		140	- 4,43
20	+ 0,08		150	- 5,05
30	十0,18		160	- 5,63
40	十0,30		170	-6,18
50	+0,45	. •	180	- 6,64
60	+0,34		190	<b>— 7,05</b>
70	+0,07		200	7,52
80	-0,52		210	- 8,09
1 90	- I,10	<b>,</b> (	220	8,84

man eine sehr schnelle Convergenz der Rechnung zur Wahrheit, in allen Fällen erhalten kann. Dieselbe findet sich ohne weitere Vorbereitung, wenn wenigstens eine Hälfte des Thermometers nur Unregelmäfeigkeiten, nicht progressiv fortgehende bedeutende Verlängerungen oder Verkürzungen der Fadenlängen zeigt; es ist nämlich dann hinreichend, dass man den Anfang der Rechnung mit dieser Hälfte mache, und

wie in dem gegebenen Beispiele, sondern umgekehrt durch die untere die obere, wenn in der ersteren die Fäden sich weniger stark progressiv verändern. In diesem Falle ist es leichter sür die Rechnung, wenn man nicht die unteren, sondern die oberen Enden der Fäden, auf runde Zahlen der Scale stellt; wobei ich noch bemerke, dass es in jedem Falle nicht ohne Vortheil ist, eine doppelte Beobachtungsreihe zu machen, bei welcher man ein Mal von den unteren runden Zah-

len, das andre Mal von den oberen ausgelit.

Hälfte der Röhre der. Scale einigermaßen entsprechend, und erleiden die Fadenlängen große progresive Aenderungen, so besteht das Mittel, welches man anwenden muß, um dennoch eine schnelle Annäherung der Rechnung zu erhalten, darin, daß man die Punkte der Scale vorläusig so corrigirt, daße das Progressive der Veränderungen verkleinert oder vernichtet wird; man gründet dann die erste Annäherung nicht auf die unmittelbaren Ablesungen, sondern auf die corrigirten. Die Correctionen aher dürsen in jedem Falle nur beiläusig bekannt seyn, und man muß bei ihrer Festsetzung nur vermeiden, sie so unregelmäßig fortschreiben zu lassen, daße daraus eine Schwierigkeit in der Interpolation, für Punkte, welche nicht

auf runde Zahlen der Scale fallen, entsteht.

Man kann diese vorläufige Correction der Scale auf mehr als eine Art erlangen; die leichteste scheint mir zu seyn, dass man einen sehr kurzen Faden, z. B. von etwa 300 Länge, abtrennt, denselben mit seinem einen Ende auf den höchsten Punkt der Scale bringt, und den Ort a der Scale, welcher dem anderen Ende entspricht, anmerkt; dann mit dem oberen Ende auf a, und dem unteren auf einen neuen Punkt a', n. f. w. bis er etwa die Hälfte der Scale oder mehr durchlaufen hat. Nimmt man die Länge dieses Fadens willkürlich, etwa so, wie eine der Beobachtungen sie giebt, so erhält man φa, qa', φa".... und hieraus interpolirt man für die runden Zahlen der Scale vom oberen Ende bis etwa zu der Mitte derlelben. Die hieraus hervorgehenden vor-, läufigen Verbesserungen der Beobachtungen werden hinreichen, der späteren Rechnung eine Sehr schnelle Annäherung zu geben.

### III.

Berichtigungen und Zusätze zu den in diesen Annalen Bd. 3. St. 3. und 4 enthaltenen Bedbachtungen über die Intensität des Erdmagnetismus;

r o n

### CHR. HANSTEEN ").

Eine längere Beobachtungsreise, welche ich im Sommer 1825 rings um den Bothnischen Meerbusen machte, gab Anlas zur Ausmittelung einiger Verbesserungen des von mir angewendeten Apparats. Da ich in der oben angesührten Abhandlung andre reisende Physiker und Astronomen aufgesordert habe, diese Beobachtungen über einen größern Theil der Erdobersläche auszudehnen, wie auch der Hoffnung bin, dass dies mit der Zeit geschehen werde, so halte ich es für zweckmäsig, hier einige kleine Verbesserungen des Apparats zu beschreiben, welche Vieles zur Bequemlichkeit und Genauigkeit der Beobachtung beitragen, wobei ich zugleich Gelegenheit bekomme, einige Fehler, die sich eingeschlichen haben, zu berichtigen.

Der Kasten. Statt des kleinen hölzernen Cylinders ab (Fig. 5. Tas. I. Jahrg. 1824, 3. St.) woran der Aushängesaden besestigt ist, bedient man sich bequemer eines längeren Messingcylinders ab (Tas.V. Fig. 8), versehen mit einem Kopse mn, mittelst dessen er um-

<sup>\*)</sup> Aus dem "Magazin for Naturvidenskaberne" Jahrg. 1825 4. St. mit etlichen Zusatzen des Versassers, übersetzt von Hr. Hanson.

gedreht und der magnetische Cylinder gelioben oder auf den Boden des Kastens hinabgelassen werden Dadurch kann man auf leichte Weise die Seitenschwingungen des Cylinders hemmen. obere mit Schraubengangen versehene Theil der hölzernen Röhre AB ist bei h und i durchsägt; in diesen Einschnitt wird der Messingcylinder a b hinabgedrückt, welcher mit 4 kleinen ringförmigen Erhöhungen versehen ist, von denen die beiden auseren c und d dazu dienen, dem Cylinder eine feste Lage in der Röhre zu geben, die mittleren e und f aber, den Faden aufzunehmen. Die eine dieser ringförmigen Platten e ist grade bis zur Oberstäche des Cylinders hinab durchschnitten, und durch diesen Einschnitt wird der Faden gelegt, dessen Ende durch ein Wachsklümpchen dergestalt in g befestigt ist, dass dessen Fortsetzung zwischen die Platten e und f in die Mitte der hölzernen Röhre fällt. Wenn der Deckel , aufgeschraubt wird, klemmt er den Messingcylinder bei a und k, und erzeugt dadurch eine Reibung, die groß genug ist, um zu verhindern, dass dieser durch das Gewicht des angehängten magnetischen Cylinders umgedreht werde. Soll das Instrument eingepackt werden, so nimmt man den Messingcylinder ab heraus, rollt den anhängenden Faden darauf und verwahrt beide in einem kleinen mit Sammet gefütterten Etui, in welchem zugleich für den magnetischen Cylinder und die drei Fusschrauben des Kastens Vertiefungen gemacht find.

Das Stativ. Der cylindrische Theil, auf welchem die dreieckige Platte GIH (Fig. 2 Taf. I. Jahrg. 1825. 3. St.) festgeschraubt ist, muss aus zwei Theilen bestehen,

die durch eine Schraube dermaßen vereinigt sind, daß man den dreieckigen Kopf abschrauben kann, der in einem eigenen dreieckigen Kasten verwahrt wird; über den unteren Theil des Kopfes, auf welchen die 3 Füsse sestgeschraubt sind, wird ein lederner Sack gezogen. Das auf diese Weise verwahrte Stativ ist weniger der Beschädigung ausgesetzt.

Der Faden wird am sichersten auf folgende VVeise am Haken befestigt. Man klebt ein VVachsklümpchen an das eine Ende desselben, um es sesthalten zu können, schlägt dieses Ende ein paar Mal um das Auge des Hakens und legt es darauf zurück, so dass der untere Theil des Fadens (etwa ½ Zoll) doppelt liegt, und bestreicht diesen doppelten Theil ein paar Mal mit einem angeseuchteten Stück Mundleim, worauf das VVachsklümpchen behutsam abgenommen wird. Auf dieselbe VVeise kann man auch den Faden, wenn er abreisst, zusammensügen, oder zwei seidene Fäden vereinigen, salls einer zu schwach wäre, den magnetischen Cylinder zu tragen.

Der magnetische Cylinder. Je schwächer die magnetische Kraft, die den magnetischen Cylinder in Bewegung setzt, und je geringer die Masse des Cylinders ist, desto weniger vermag er den VViderstand der Lust zu überwinden. Nun wird zwar die magnetische Intensität stärker gen Norden; da jedoch die Inclination zunimmt, so wird der Theil der Kraft, der auf den horizontalen Cylinder wirkt, gleichwohl geringer, wie die längere Schwingungezeit gen Norden hinlänglich darthut. Die Folge davon ist, dass die letzten Schwingungen so klein werden, dass sie entweder gar nicht,

oder wenigstens nicht mit Genauigkeit beobachtet werden können. Folgender Versuch zeigt diese Verbindung zwischen der Abnahme der Schwingungsbögen und der Größe der Kraft. Der dollondsche Cylinder wurde auf 40° Elongation gebracht und der Zeitmoment der ersten und 500sten Schwingung angezeichnet, wodurch die Zeit von 300 Schwingungen gefunden wurde = 13' 38",1 = 818"1; zugleich wurde die Anzahl der Schwingungen aufgezeichnet, nach deren Verlauf die Elongation durch den Widerstand der Luft zu 30°, 20°, 10° u. s. w. vermindert war (in der nachstehenden Tabelle bezeichnet mit No. II). Darauf wurde in dem magnetischen Meridian südwärts vom Apparat, in der Entfernung von etwas über einen Fuss, ein starker prismatischer Magnet gelegt, dessen Südpol sich gegen den Südpol des Cylinders kehrte, wodurch also ein Theil der Wirkung des Erdmagnetismus auf den Cylinder aufgehoben wurde, und nun dieselben Beobachtungen ausgeführt. Die Zeit von 300 Schwingungen wurde gefunden = 15' 37"5 = 937"5 und die Anzahl der Schwingungen bei den verschiedenen Elongationen wie in der nachstehenden Tabelle (No. III). Endlich wurde der Magnet dergestalt umgekehrt, dass der Nordpol sich gegen den Südpol des Cylinders wandte, wodurch also die magnetische Kraft, die auf den Cylinder wirkte, vermehrt Die Zeit von 300 Schwingungen ward nun gefunden = 12'12"0 = 752"0 und die Anzahl der Schwingungen bei den verschiedenen Elongationen wie in der folgenden Tabelle No. 1.

	Anzahl der	Anzahl der Schwingungen.					
Schwingungsbogen	1	11	· · m·				
. 40°	0	0					
. 30 /	., 40	37	34				
20	99	. 94	. 86				
_ 10	212	196	182				
8	248	232	208				
6	296	276	252				
4	368	326	304				
<b>2</b>	468	426	396				

Die Kraft verhält sich umgekehrt wie die Quadrate der Schwingungszeiten; bezeichnet man den Verhältnissexponenten in der geometrischen Reihe, welcher aus den auf einander folgenden Schwingungsbogen gebildet wird, mit m, so findet man aus der Anzahl der Schwingungen bei der Elongation 10° folgende Werthe von m, wozu die entsprechende Größe
der Kraft hinzugefügt ist.

Zeit vo	n 300 Schwingungen.	Kraft	m	
1.	732110	1,2491	0,99348	
II.	818,1	1,0000	0,99296	
III.	937,5	0,7615	0,99241	

Man ersieht hieraus, dass sich in diesen drei Fälten die Kraft etwa wie 1½ 1 und ¾ verhielt, und dass die Schwingungsbögen in demselben Verhältnisse schwingungsbögen in demselben Verhältnisse ponent in der Reihe, welche von den auf einander solgenden Schwingungsbogen gebildet wird, kleiner ist, wenn die Kraft kleiner ist. Auf einer Reise nach Tornea im verwichenen Sommer wurde dieser Uebelstand besonders merklich. Schon bei Drontheim waren die letzten Schwingungen so klein, dass ich genöthigt ward, die solgenden Beobathtungen mit einer Elongation von 300

anzufangen, und dessenungezchtet geschah es bisweilen, dass die letzten Schwingungen so klein waren, dass sie nicht ohne Schwierigkeit beobachtet werden konnten.

Ein alterer kurzer und dicker Cylinder, der im Jahre 1820 vom Hrn. Uhrmacher Enger verfertigt worden, wurde 1825 geprüft und ich fand, dass er nach Vollführung von 360 Schwingungen mit der Anfangs-Elongation 20° noch 6° auf jeder Seite des Nullpunktes schwang; für diesen wurde m = 099666, für den dollondschen = 0,99296 gefunden. Hierdurch wurde ich darauf aufmerksam, was überdies aus theoretischen Gründen klar ist, dass kurze und dicke Cylinder den langen und dünnen vorzuziehen sind. In der Folge lies ich Hrn. Instrumentenmacher Clausen zwei ahnliche an beiden Enden zugespitzte Cylinder verfertigen, deren Dimensionen und Gewicht folgendes war:

Länge von Spitze zu Spitze 62 Millim. 60,5 mm.

Der cylindrische Theil . 57 - 55,2 -

Durchmesser . . . 3.8 - 3.8 -

Gewicht mit Hülse . 5,06 Grammen

- ohne Hülfe - . 4,97

Auch diese Cylinder, die etwas länger als der Engersche waren, hatten nach 360 Schwingungen einen Schwingungsbogen von über 4°. Ich möchte daher rathen, den Durchmesser des Cylinders etwa 4 Millimeter und seine Länge nicht über 60 Millimeter zu machen.

In der erwähnten Abhandlung habe ich Versuche mit mehreren Cylindern angeführt, deren Härtung nicht stark genug war, um die magnetische Krast unverändert zu erhalten. Der Engersche Cylinder, dessen Härtung durch Kochen in Oel nielit vermindert war, vollführte gefundener Maßen 300 Schwingungen in folgenden Zeiten

3820 April 8 = 711"43 gleich nach dem Streichen

18 = 714.25

Mai 5 = 715,50

20 = 716,00

25 = 716,84

27 = 714,75

1825 Mai 15 = 718,99

Diese Schwingungszeiten sind auf das Mittel des Jahres reducirt, und da die Veränderung von Ende Mais 1820 bis Mitte Mais 1825 nicht mehr als 3 Sekunden betragen, so ist es wahrscheinlich, dass die Intensität dieses Cylinders in den letzten 3 bis 4 Jahren ganz unveränderlich gewesen ist \*).

Am angeführten Orte habe ich gesagt, "man müsse den Cylinder vor Rostslecken verwahren, wodurch seine Intensität geschwächt werden würde." Dass diese Vorsichtsmassregel nicht so nothwendig ist, wie man zeither geglaubt, beweist folgende Erfahrung. Der Cylinder No. 3, der vom Prosessor Oersted auf seiner Reise durch Deutschland, Frankreich und England gebraucht worden, war auf der überaus seuchten Sternwarte auf Holkens Bastion in Kopenhagen von 1823 bis 1825 liegen geblieben und daselbst mit einem dicken und tiesen Rostsrich am Boden des Kastens hinterlassen

\*) Diesen Cylinder mit zugehörigem Apparat hat mir Herr Professor Schumacher gütigst versprochen an die bedeutendsten Sternwarten in Europa zu versenden, um genaue Intensitätsbestimmungen aus weiter entlegenen Gegenden zu erhalten. hatte. Nachdem ich denselben zurückbekommen hatte, schliff ich ihn mit Wasser auf einem seinen grauweisen türkischen Oelsteine ab (wozu es sogar eines ziemlich starken Druckes bedurste), ohne doch die Flecke ganz ausmerzen zu können. Um zu erfahren, was für einen Einsluss dieser starke Rost auf seine Intensität haben möchte, beobachtete ich, ohne ihn anzustreichen, die Zeit von 300 Schwingungen auf gewöhnliche Weise. Reducirt auf die mittlere Schwingungszeit des Jahres in Christiania, wurde solchergestalt mit diesem Cylinder die Zeit von 300 Schwingungen gefunden im

September 1822 = 793"42
- 1823 = 795,19
Juni 1825 = 795,46

woraus also erhellt, dass der Rost fast gar keinen Einfluss auf die Intensität gehabt habe. Inzwischen erfordert es doch die Vorsicht, den Cylinder davor zu bewahren.

Reduction zu Schwingungen in unendlich kleinen Bogen. Die Seite 259 (Jahrg. 1825, St. 3) entwickelte Reduction zu Schwingungen in unendlich kleinen Bogen würde streng richtig seyn, wenn man den Anfang der Schwingungen von der Mitte des Schwingungsbogens, d. i. von dem magnetischen Meridian rechnete; denn dann würde der Cylinder eine halbe Schwingung vom Meridian zur Elongation e und darauf eine halbe Schwingung zurück durch denselben Bogen zum Meridian, ferner eine halbe Schwingung auf der entgegengesetzten Seite des Meridians zur Elongation me und wieder zurück u. s. w. machen, so dass der Cylinder 2 Bogen 2 Bogen me, 2 me, 2 m²e

n. s. w. durchliefe. Diese Methode scheint den Vorzug zu haben, dass der Cylinder in der Mitte des Bogens (des Meridians) die größte Geschwindigkeit hat, und dass man sonach den Durchgang durch diesen Punkt, genauer beobachten kann als das Aufhören der Bewegung bei der größten Elongation. Dieser Vortheil wird aber durch folgende Unsicherheit ganzlich aufgehoben. Es ist beim Anfange der Beobachtung kaum möglich, den Cylinder völlig zur Ruhe zu bringen und den Kasten genau in den magnetischen Meridian zu stellen (wenigstens würde dies viel Zeit er-Macht nun z. B. der mit o' bezeichnete Durchmesser am Boden des Kastens einen Winkel von 1 Grad mit dem magnetischen Meridian, und fängt die Beobachtung mit einer Elongation von 20° an und endet mit einer Elongation von 20, so begeht man beim Anfange der Beobachtung einen Fehler, welcher gleich ist der Zeit von Zo des ersten halben Bogens, und beim Ende einen Fehler gleich der Zeit von 3 des letzten halben Bogene; und der Fehler in der Zeit von 300 Schwingungen wird betragen 1-40 = 20 einer halben oder 3 (etwa 3) einer ganzen Schwingung. Ich habe es daher vorgezogen, die größten Elongationen zu beobachten. Allein in diesem Falle beginnt die erste Schwingung mit der Elongation e und endet an der entgegengesetzten Seite des Meridians mit der Elongation me; die zweite Schwingung beginnt mit der Elongation me und endet mit me u. s. w. Demnach werden die Grenzen jedes Schwingungsbogena folgende: bei der

> 1sten Schwingung Anfang e Ende me 2ten - me - m²e

3ten Schwingung Anfang mes Ends mes

me i mn-1e i mne

Man hat also eine halbe Schwingung durch den Bogen e, zwei halbe durch den Bogen me, zwei halbe durch den Bogen m²e u. s. w. und endlich eine halbe Schwingung durch den Bogen m²e. Setzt man diese VVerthe in die Reihe I S. 259 und drückt die Sinus der Bogen durch die Bogen selbst aus, so erhält man

$$T^{i} = t \left[ n + \frac{1}{2} \left( \frac{\sigma}{4} \right)^{2} \cdot \frac{(1 + m^{2}) (1 - m^{2n})}{1 - m^{2}} + \frac{11}{24} \left( \frac{\sigma}{4} \right)^{4} \cdot \frac{(1 + m^{4}) (1 - m^{4n})}{1 - m^{4}} + \frac{172}{260} \left( \frac{\sigma}{4} \right)^{6} \cdot \frac{(1 + m^{6}) (1 - m^{6n})}{1 - m^{6}} + \right]$$

Wo T' die Zeit von n Schwingungen mit der Anfangs-Elongation e ist. Mehrere Glieder dieser Reihe sind nicht nothwendig, wäre auch e = 90°. Ist e nicht über 20°, was hinlänglich ist, wenn der Cylinder die oben vorgeschlagenen Dimensionen hat, so kann man sogar die beiden letzten Glieder außer Betracht lassen, und man hat alsdann, wenn die Zeit von n Schwingungen in unendlich kleinen Bogen gesetzt wird = T

$$t = \frac{T'}{n + \frac{1}{2} \left(\frac{\sigma}{4}\right)^2 \cdot \frac{(1 + m^2) (1 - m^{sn})}{1 - m^2}}$$

$$T = nt = \frac{T'}{1 + \left(\frac{\sigma}{4}\right)^2 \cdot \frac{(1 + m^2) (1 - m^{sn})}{2n (1 - m^2)}}$$

$$\log_{\sigma} T = \log_{\sigma} T' - M_{\sigma} \left(\frac{\sigma}{4}\right)^2 \cdot \frac{(1 + m^2) (1 - m^{sn})}{2n (1 - m^2)},$$

wo M = 0,43429 . . . der Modulus der Briggischen

\*) Da  $\dot{m}$  fehr nahe ist = 1, so ist  $1 + m^2$  beinahe = 2; setzt man 2 statt  $1 + \dot{m}^2$ ,  $1 + \dot{m}^4$ ,  $1 + \dot{m}^6$ , so wird diese Formel völlig gleich der in der Abhandlung S. 262 angesührten.

Logarithmen und e in Theilen des Radius ausgedrückt ist. Wird e in Graden ausgedrückt, so ist M. (Arc. 15%) = 0,0000082682; setzt man 0,82682 = a, so wird

log. 
$$T = \log_1 T^{\epsilon_0} - e^2 a$$
.  $\frac{(1+m^2)(1-m_2)}{2n(1-m^2)}$ ,

wo die Reduction in Einheiten der 5ten Decimalstelle ausgedrückt ist. Ueber diese Reduction kann man sich nun für verschiedene VVerthe von m und n eine Tabelle berechnen, in welcher man nur die Zahlen mit dem Quadrate der Ansange-Elongation e, in Graden ausgedrückt, zu multipliziren braucht.

Der Exponent m ist nicht allein abhängig von der Stärke der magnetischen Kraft, der Dichtigkeit der Luft und der Form und Masse des Cylinders, sondern mus auch von andern noch unbekannten Ursachen modificirt werden können. Auf der Reile nach Tornea habe ich, besonders bei Beobachtungen in der freien Luft, mit demselben Cylinder und an einem und demselben Orte, aber zu verschiedenen Zeiten, so große Unterschiede zwilchen den Werthen von m gefunden, dass diese nicht als eine Folge von Beobachtungsfehlern betrachtet oder aus der verschiedenen Dichtigkeit der Lust erklärt werden können. Ich kann diese Variationen auf keine andre Weise, als durch die Annahme erklären, dals der verschiedene elektrische Zustand der Luft eine schwache Elektricität in den den Cylinder umgebenden Glasplatten erregen müsse, welche im Stande wäre, mehr oder weniger die freien Schwingungen des Cylinders zu hemmen. Hängt man in einem Seidenraupengespinste unter einer gläsernen Glocke einen unmagnetischen Körper, z. B. einen Me-

tallcylinder horizontal auf und lässt ihn zu Ruhe kommen, so wird man durch blosses Blasen auf das Aeusere der Glocke den Cylinder zum Drehen bringen. Dies läset sich wohl auf keine andre Weise als aus einer schwachen Elektricität erklären, welche durch den gegen die Oberfläche der Glocke stoßenden Luftstrom erregt wird. Dasselbe muss der Fall mit dem magnetischen Cylinder seyn können. Die Größe m und der daran hängende Divisor  $n + \Sigma(R)$  können also nicht einmal an einem und demselben Orte und noch weniger an verschiedenen Orten, wie ich mir an der angezogenen Stelle erlaubt habe, als eine constante Größe betrachtet werden. Es ist folglich am richtigsten, bei jeder Beobachtung die Elongation zu Anfange und z. B. bei der 100sten und 200sten Schwingung aufzuzeichnen, oder, was noch leichter ist, anzuzeichnen, bei welcher Schwingung die Elongation ist=200, 100, 6° u. s. w., woraus der wirkliche Werth von m gefunden werden kann, und darauf die beobachtete Schwingungezeit zu Schwingungen in unendlich kleinen Bogen nach obiger Formel zu reduciren.

Berechnung der Intensität. Hierbei hat sich ein Fehler eingeschlichen. Die Intensität in Paris oder F steht nämlich (1825, St. 4. S. 421 Z. 2 v. u.) durch einen Schreibsehler angesetzt = 1,3842 statt des richtigen Werthes = 1,3482 (Lin. 16), und mit dieser unrichtigen Zahl sind alle meine, wie auch die englischen Intensitäts-Beobachtungen multiplicirt worden, wodurch das Resultat überall zu groß wurde. Folgende Tabelle enthält die richtigen Werthe; wobei zu bemerken ist, dass an den mit \* bezeichneten Orten die Inclination nicht durch Observation, sondern durch

Interpolation einer Karte der Inclination gefunden ist, welche ich aus meinen eigenen Beobachtungen construirt habe.

Beobachtungsort						Inclination.	Intensität.	
Carolath	•	•	•	•	•	•	68° 21'	1,3509
Berlin	•	•	•		•		68 50	1,3533
Danzig		•		•			69 44	1,3737
Altona	•			•	,		69 46*	1,3594
London	•	•	,	•	•		69' 57	1,3697
Plöen	•			•	•		70 2*	1,3575
Ystad		•	•	•	•	· ` `	70 13	1,3742
Oxford		•	` `	•	•		70 12*	1,3706
Schleswig	•	•	_		•		70 19*	1,3628
Kopenhag	en		•	•	•	. 1	70_ 36	1,3672
Odense			•		•		70 50	1,3650
Helfingbu	rg		•	, ,	•		70 52	1,3782
Kolding	. 6	•,	•	•	•		70 53	1,3846
Soröe	•			<u>.</u>	•		70 57	1,3842
Friedrichs	thur	,	•	•	•		70 59	1,4028
Aarhuus		•	•	• ′			71 13	1,3838
Liverpool	•	•	•	•	•		71 14*	1,3657
Aalburg		•	•	• •	•	7	71 37*	1,3780
Odenfala	• .	•	•	•	•		71 39	1,3666
Friedrichs	t char	• DM	•	•	•		71 48	1,3842
Gothenbu		211	• .	•	•	•	71 58	1,3826
	ιŘ	•	•	•	•		72 14	1,3891
Altorp	• '	•	•	•	•	•		1,3735
Korfet	•	•	•	•	•	· i	72 24 72, 27	1,4070
Qvistrum	•	•	•	• .	•	•		1,3725
Skieberg		•	●.	•	•		_	1,4005
Edinburgh	3		•	•	•	•	72 34	1,3840
Elleöen	•	•	• ,	•	•	•,	72 38	1,3980
Helgeroa	•	•	•	<b>.</b>	•.	•	72 39	1,3835
Soner	•	€.	•	•	•	·i	72 4I	
Christiania		•	•	• .	•	•	72 34	1,4195 1,4208
Ry	enbe	rg	•	•	•	• •	72 45	1,4200
Bog	sstad	· D	•	. •	• .	•	72 34	1,4378
Roi	gstad	. Be	rg.	•	◀ _	•	73 13	1,4195
	ödd	en	•	•	•	•	• 73 2	3,4517
Bärum	• ,	•	•	. •	•	•	72 44	1,3902
Bolkefjöe	•	•	•.	•	. •	· I	73 15	1,4053
Ingolfslan	a	•	•;	•	•	•	73 19.	1,4159
Nörsteböe		•	. •	•	•	•	73 33 .	1,4136
Drammen		•	•	•	•	•	73 37	1.3771
Maursater		• `	•	•	•	• ļ	73 44	1,4656
Ullensvan	g	•	٠. •	•	•	• !	,73 44	1,4260
Gran	•	•	●.	• •	•	• [	73 45	1,4221
Kongsberg		. •	• .	•	•	•	73 47	1,4144
Tomlevol		•	•	• ′	•		73 50	1,4246
Bekkervig	<b>K</b>	•	•	. •	• •	• [	73 58	1,4114
Vang	•	•	•	•	•	• .	73 59	1,4308
Bergen	• .	•	•	• '	• •'	- • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	74 3	1,4220

Beobachtungsort					Inclination.		Intenfität.		
Moe Mariftue Leirdal Slidre	•	•	•	- • 6 •	•	•	74° 74 74 74	3 4 6 34	1,4234 1,4058 1,4190
Findaas Braffa Davistra Hafenin(	ise 6	89.				w.	74 74 83 82	48. 21 81	1,4503 1,4471 1,6365 1,6406
Baffin	₹		75 51 75 51 76 45 76 8		12 43 45 20 58 20	<b>5</b> —	84 84 86 86	49 25 44 <del>2</del> 9	1,6169 1,6410 1,7052 1,6885
		Į.	70 35		19 1	<u> </u>	<b>84</b>	39.	1,6837

Folgende Inclinationen und Intensitäten scheinen also in der nördlichen Halbkugel zusammenzugehören:

Intensität		
į·		
~		
<b>(*</b> )		

Um die Aufmerksamkeit der Beobachter auf einen wichtigen Punkt hinzulenken, will ich schließlich solgende Frage ausstellen: Ist die Intensität an einem und demselben Orte wie die Abweichung und die Inclination Veränderungen von einer längeren Periode unterworfen, oder ist sie constant? Betrachtet man die Sache von der theoretischen Seite, so wird man sich geneigt sinden, den ersten Theil der Frage

<sup>\*)</sup> Doch ist die Größe der Intensität, welche zu einer gewissen Neigung gehört, unter verschiedenen Meridianen sehr verschieden, wie ich aus Hrn. Capit, Sabines Beobachtungen nachhes gesunden habe.

Magnetpol nähert sich, der nördliche sibirische entfernt sich von Europa. Man möchte vermuthen, dass
die Intensität im nordwestlichen Theile des atlantischen Meeres zunimmt und im nördlichen Theile von
Europa, z. B. im nördlichsten Theile Norwegens und
Schwedens, in Petersburg und in der Gegend um das
weiße Meer u. s. w. abnimmt.

Bezeichnet F die magnetische Intensität, i die Neigung, T die Zeit von n horizontalen Schwingungen eines magnetischen Cylinders an einer gewissen Stelle der Erdobersläche, und bezeichnen F, i und T, dieselben Größen an einem andern Orte, aber gleichzeitig mit den obigen oder an derselben Stelle, doch zu einer andern Zeit, so sindet man nach (Ann. Jahrg. 1825, St. 4. S. 354)

$$FT^2 \cdot \cos i = F_i T_i^2 \cdot \cos i_i$$

d. i. für die ganze Erdoberfläche ist für einen und denselben Cylinder  $FT^2\cos i$  eine stetige Größe, und man kann also setzen

$$I) FT^2 \cos i = C$$

wo C gesunden werden kann, wenn an einer einzigen Stelle F, T und i bekannt sind. Nun ist i veränderlich, nimmt z. B. in Europa ab, nimmt zu in Kamtschatka, nimmt ab (südlich) in Südamerika; mithin muss sich wenigstens eine der Größen F und T auch verändern, wenn obiges Produkt unveränderlich seyn soll. Differenzirt man die obige Gleichung, so bekömmt man nach einigen Reductionen

II) 
$$o = \frac{dF}{F} + \frac{2dT}{T} - \tan \theta i \cdot di$$

Da in Europa di negativist, also das letzte Glied, positiven VVerts hat, so muss entweder dF oder dT negativisyn, wenn die ganze Summe = 0 seyn soll. Nimmt man in Paris für 1825 an F = 1,3482, T = 753'',03,  $i = 68^{\circ}$  20', so wird log. C = 5,45064'. In Christiania ist T = 814'',76 und dT unmerklich oder = 0; setzt man nun sür 1820  $i = 72^{\circ}$  42',6 und für 1825  $i = 72^{\circ}$  26',4, so sindet man aus Formel I) für 1820, F = 1,4306 und für 1825, F = 1,4093. Auf die selbe VVeise bekömmt man aus der Formel II) dadurch, dass man setzt  $i = 72^{\circ}$  34', di = -16',2 (was in Theilen des Radius ausgedrückt werden muss) und dT = 0,  $\frac{dF}{F} = -0,0150$ . In Christiania hat sonach die Intensität in den fünf Jahren von 1820 bis 1825 um 0,015 abgenommen, und die jährliche Abnahme ist

\*) Wenn von den vier Größen F, T, i und C drei bekannt find, so kann die vierte gesunden werden. Aus obigem Werthe von C findet man z. B. nach Humboldt für den Nullpunkt in Peru (wo  $i = 0^{\circ}$ , F = 1)  $T^2 = C_{i}$  also T = 531'',3, we ches mithin die kürzeste Schwingungszeit des Dollondschen Cylinders ift. Auf dieselbe Weise findet man in Mexico T = 538", in Neapel = 682",2, auf Tenerista = 692",2, auf der Insel Brassa (Shetland) = 850",3, in Baffinsbay (Br. 76° 45' N., L. 58° 20'W., Inclination 86° 9') = 1570", I, welche Schwingungszelt etwa 3 Mal so gross ist wie in Peru, mithin der horizone tale Theil der magnetischen Krast etwa 9 Mal kleiner. In Berlin, wo Humboldt 1805 die Inclination fand = 69° 53'. die Intenfität = 1,3703, findet man T = 773'',87; alleia 1822 fand ich fie aus Ermans und meinen Beobachtungen = 760",1, also hat sie in 18 Jahren abgenommen 13",77, d. i. jährlich 0",76, welches genau mit der Abnahme in London und Paris übereinstimmt, wie später gezeigt werden wird.

= 0,003 (wenn die Intensität des Ortes als Einheit angenommen wird); multiplicirt man dies mit F=1,4, so wird die jährliche Abnahme = 0,0042, wenn die Intensität in Peru als Einheit angenommen wird, welches völlig mit dem aus der Formel I) gefundenen Resultate übereinstimmt.

In Paris fand ich 1819 mit dem Dollondschen Cylinder T = 756",19; und nach Arago's Beobachtungen i.J. 1823 ist I = 753",03: Sonach Scheint in Paris die Zeit T in vier Jahren abgenommen zu haben um 34,16, d. i. jährlich = 0",79. In London fand ich 1819 T = 777'',79, nach Katers Beobacht, i. J. 1823 ist T = 775",34; mithin scheint hier die Zeit in vier Jahren abgenommen zu haben 2",45, d. i. jährlich = o",61. Zwar wurden meine Beobachtungen 1819 nicht auf freiem Felde angestellt und können daher einigen Fehlern unterworfen seyn; allein das Instrument wurde an beiden Orten auf einem Tische mitten auf der Diele in einer ziemlich großen Stube gestellt, und da sich an beiden Stellen keine eisernen Oefen noch anderes Eisen fichtlich befand, so verdienen diese Beobachtungen immer einige Aufmerksamkeit, und zwar um so mehr, da beide darin übereinstimmen, die Zeit von 300 Schwingungen etwa 3 Sekunden kürzer zu geben als die Beobachtungen von 1823. In Paris fanden Humboldt und Borda 1798 die Neigung = 69°514, 1817 Arago = 68° 38', welches eine jährliche Veranderung giebt = - 3',84; in London fand Cavendish 1775 die Neigung 720 314, 1821 Sabine = 70° 3', welches die jährliche Veränderung = 5',22 giebt. Setzt man nun für das Jahr 1821 in Paris  $i = 68^{\circ} 23', di = -3',84,$  $T = 754^{\circ}, 61,$ 

 $dT = -0^{\circ\prime\prime},79$ ; in London  $i = 70^{\circ}$  3',  $di = -3^{\prime\prime},22$ ,  $T = 776^{\circ\prime\prime},56$ ,  $dT = -0^{\circ\prime\prime},61$ , so findet man  $\frac{dF}{F}$  in Paris = -0,002819 + 0,002094 = -0,000725 in London = -0,002580 + 0,001571 = -0,001009

Multiplicirt man diese Größen mit der Intensität in Paris = 1,3482 und in London = 1,3697, so bekömmt man die jährliche Veränderung in Einheiten der Intensität in Peru für Paris = 0,00098 und für London = - 0,00138, welches nur etwa ein Viertel der jährlichen Veränderung in Christiania ist.

In Berlin fand Humboldt 1805 die Intensität = 1,3703; aus Professor Erman's und meinen Beobachtungen fand ich sie (unter der Voraussetzung, dass die Intensität in Paris dieselbe 1823 wie 1805 sey, nämlich = 1,3482) 1823 = 1,3533. Da aber in Paris die jährliche Veränderung  $\frac{dF}{F}$  ist = -0,000725, so wird sie in 18 Jahren = -0,01305; also wird in Berlin die Intensität 1823 gesunden = 1,3533 (1 - 0,01305) = 1,3556. Sie hat also in 18 Jahren abgenommen 1,3703 - 1,3356 = 0,0347, d. i. jährlich 0,0019, welche Abnahme etwas größer ist als die Abnahme in London und Paris, aber geringer als die jährliche Veränderung in Christiania.

VViewohl diese Resultate, was die Quantität anlangt, keinen sonderlichen Grad der Zuverlässigkeit haben können, so scheint doch so viel unzweiselbar daraus hervorzugehen, dass die Intensität in Europa gegenwärtig abnimmt, und zwar stärker an den nördlichen Orten, welche den magnetischen Polen näher liegen, als an den südlicheren.

Aus dem Obigen folgt, dass Humboldt's Intensitätsreihe von Paris nach Peru blos für 1799, seine zweite Reihe von Paris durch Deutschland, die Schweiz und Italien blos für 1805, und meine blos für die Jahre zwischen 1820 und 1823 gilt. Keine derlelben kann im strengsten Sinne mit einander verglichen werden, da sie sammtlich auf einer veränderlichen Grundeinheit, nämlich der Intensität in Paris, gebaut find, welche dessenungeachtet in diesem ganzen Zwischenraume unveränderlich = 1,3482 gesetzt ist. Da es gleichwohl von Wichtigkeit ist, eine unveränderliche Einheit zum Grunde zu legen, um Resultate zu erhalten, welche zu allen Zeiten mit einander verglichen werden können, so kann diese auf folgende Art gefunden werden. 1) Es ist gleichgültig, welche Größe der Intensität man zum Maassstabe oder zur Einheit nimmt; man kann sonach die Intensität in Paris für ein gewisses Jahr wählen, z. B. diese Intenfitat für das Jahr 1823 setzen = F = 1,3482; im April 1823 machte mein Dollondscher Cylinder allda 300 Schwingungen in der Zeit T = 753",03; setzt man die Neigung eben daselbst und zur nämlichen Zeit = i, so findet man uach dem Obigen

$$I) \quad C = FT^2 \cdot \cos i$$

welche constante Größe C allein für diesen Cylinder gilt. Findet man nun nach Verlauf von n Jahren mit demselben Cylinder in Paris die Zeit von 300 Schwingungen = T, und die Neigung = i,, so wird für das Jahr 1823 + n die Intensität in Paris, ausgedrückt in Theilen von derselben unveränderlichen Größe

$$II) \quad F_i = \frac{C}{T_i^{\circ} \cdot \cos i_i}$$

und die jährliche Veränderung der Intenfität ebendafelbst =  $\frac{F-F_i}{n}$ . 2) Bezeichnen  $F_i$ ,  $T_i$  und i, die Intensität, die Zeit von 300 Schwingungen mit dem Dollondschen Cylinder und die Neigung im Jahre 1823 + n an einer andern Stelle der Erdoberfläche, so findet man aus der Formel II) ebenfalls die Intensität  $F_{ij}$ an dieser Stelle für 1823 + n ausgedrückt in Theilen derselben unveränderlichen Pariser Intensität für 1823. 3) Wollte man dagegen im Jahre 1823 + n eine neue Reihe von Beobachtungen mit einem andern Cylinder anfangen, so müsste man aus der bekannten jährlichen Veränderung in Paris die Intenfität für diefes Jahr bestimmen; und aus der gleichzeitig in Paris beobachteten Neigung und Zeit von 300 Schwingungen mit dem neuen Cylinder fande man dann aus der Formel I) den Werth von C, welcher sonach beständig für diesen Cylinder gölte (vorausgesetzt, seine magnetische Intensität sey constant).. 4) Dass man auf die nämliche Weise von jedem der übrigen Punkte ausgehen könnte, wo ich Beobachtungen zwischen 1820 und 1825 angestellt habe, ist einleuchtend. 5) Nimmt man an, dass die Intensität in Paris 1823 war = F = 1,3482, 1799 = F(1+p) und 1805 = F(1+p'), so müssen alle Größen in Humboldt's erster Intensitätsreihe mit 1+p und in der zweiten mit 1+p' multiplicirt werden, um auf dieselbe unveränderliche Einheit ' reducirt zu werden.

Um diese Sache genauer zu untersuchen, setze ich fernerhin meine Beobachtungen hier in Christiania mit dem Dollondschen Cylinder fort, und er soll nach meinem Tode in dem physikalischen Kabinette ver-

wahrt gefunden werden, damit Nachlebende die Untersuchung fortsetzen können. Wenn es mir gelungen seyn wird, mehrere solche unveränderliche magnetische Cylinder zu erhalten, deren Verhältnis zum Dollondschen hinlänglich genau bestimmt worden, werde ich einen nach London, einen nach Paris und einen nach Berlin senden, um eine sichrere Bestimmung der Veränderungen der Intenfität an diesen Orten zu erhalten. Da sich die Intensität in Peru wahrscheinlich gleichfalls verändert, so ware es sehr zu wünschen, dass man mittelst der oben beschriebenen genaueren Methoden von Neuem die Pariser Intensität mit der Intensität sowohl dort als an andern Punkfen in der Nähe des magnetischen Aequators, wie auch an der Küste von Guinea, im Ostindien und auf verschiedenen Inseln des Südmeeres vergliche. Wenn aber die wissenschaftlichen Institute in London und Paris sich dieser Untersuchungen nicht annehmen, und ihre Regierungen vermögen, sie zu unterstützen, werden diese Wünsche immer pia desideria bleiben.

Die Zeit von 300 Schwingungen meines Dollondschen Cylindera hier in Christiania fand ich im Mittel aus zwei täglichen Beobachtungen, wovon die eine zur Zeit des täglichen Minimums (der Intensität) am Vormittage und die andere zur Zeit des Maximums am Nachmittage gemacht wurden, wie folgt:

Max. d. Jahrs Min. d. Jahrs	Mittel von Max. und Min.	Diff. zwi- schen Max und Min.
## 1819 Dec. 825",27    1820	828",11 829,09 829,07 829,44	5",69 3.75 3.72 2,98
1823 Jan. 825,36  1823 - Juni 829,90  1824 Jan. 827,13  1824 - Juni 829,24  1825 Jan. nichtbeob.  1825 - Juni 829,98*  1826 Jan. 828,34	827,63 828,51 828,18 829,16	4,54 2,77 2,11

\*) Die Beobachfungen find in drei verschiedenen Stuben A, B C meines Hauses gemacht, aber alle sehr sorgsältig auf die Stube Creducirt. Die Schwingungszeit im Juni 1825 beruht blos auf zwei einzelnen Beobachtungen Juni 13 um 81 Nachm. und Juni 15 um 81 Vorm. Die übrigen find Mittel des ganzen Monats. Aus diesen Beobachtungen ist sichtlich: 1) dass die Intensität zur Zeit des Maximums im Winter größeren Irregularitäten unterworfen ist (wie das Barometer) als zur Zeit 2) Dass die Differenzen zwides Minimums im Sommer. schen Max. und Minim. veränderlich find: sie scheinen seit 1819 ziemlich regelmäßig abgenommen zu haben. es noch ungewiss ist, ob der horizontale Theil der Intensität hier in Christiania seit 1819 ab - oder zugenommen hat. Dass aber an sadlicheren Orten, wie Berlin, Paris, und besonders Tenerissa, die Zeit der horizontalen Schwingungen zugleich mit der Neigung abnimmt, davon bin ich durch Vergleichung älterer und neuerer Beobachtungen jetzt ganz überzeugt.

## IV.

Beitrag zur näheren Kenntniss des Molybdän's;

# J. J. BERZELIUS \*).

Die ausführlichste Arbeit über das Molybdän, nach der älteren Untersuchung von Scheele und Hjelm, ist: Bucholz's Beitrag zur näheren Kenntniss des Molybdäns und seiner Verhältnisse zu anderen Körpern \*\*). Bucholz lehrte uns daselbst zwei zu seiner Zeit unbekannte Verbindungen des Molybdäns kennen, nämlich das purpurfarbene und das blaue Oxyd, und unter Beschreibung einer Menge von Erscheinungen, welche sich in seinen Versuchen zeigten und er nicht weiter zu erklären suchte, nahm er beim Molybdän nicht weniger als sechs besondere Oxydatationsstusen an \*\*\*).

- 1. Das erste Oxyd sollte grau seyn und bei einer schnellen Erhitzung des Metalles an der Luft gebildet werden.
- 2. Das zweite wird erhalten, sowohl bei Erhitzung des Molybdans an der Lust bis zum gelinden Glühen, als auch bei Zersetzung des molybdansauren Ammoniaks durch trockne Destillation.
  - \*) Aus den Kongl. Vetensk. Ac. Handl. 1825. St. 1.
  - Gehlen. Bd. IV. S. 598. Berlin 1805.
  - \*\*\*) a. a. O. S. 634.

- 3. Das dritte ist dunkelblau, lösbar im VV asset und erhielt von Bucholz späterhin den Namen: molybdänige Säure.
- 4. Das vierte ist grün und wird gebildet, wenns man die Auslösung des blauen Oxydes der Lust aussetzt.
- 5. Das fünste ist gelb und schlägt sich nieder, wenn molybdänige Sänre, vermischt mit Alkali, in Berührung mit der Lust erhitzt wird.
- 6. Das sechste ist die längst bekannte Molybdansaure.

Von diesen Oxyden haben die Chemiker, nach Bucholz, einige angenommen und andere verworfen, ohne dass man einen recht entscheidenden Grund hatte, eins von ihnen auszuschließen. Diejenigen, welche sich durch ein ausmerksames Studium der gehaltreichen Arbeit von Bucholz hierin Licht verschaffen wollten, standen in einem Chaos von farblosen, blauen, grünen, gelben, und braunen Verbindungen, deren gegenseitiges Verhalten Bucholz nicht ausmittelte. Seine Versuche beantworten nicht einmal die sehr natürliche Frage: ob eins von den Molybdänoxyden eine Salzbase sey oder nicht?

Die interessanten Versuche des Dr. VV öhler über das Wolfram, welche der K. Akademie vor Kurzem mitagetheilt sind (Sieh. d. Ann. LXXVIII. 345.), veranlassten mich, eine ähnliche Arbeit über das Molyhdan vorzunehmen, wobei ich besonders zur Absicht hatse, die eigentliche Anzahl seiner Oxydationsstusen auszumachen.

Reduction des Molybdäns. Das Molybdän wird sehr leicht im Kohlentiegel oder auf dem Gestiebherd reducirt, wenn man geschmolzene Molybelänsäure hin-

faures Kali, und alsdann den Tiegel mit dem Blasbalg in einer Esse erhitzt. Das Molybdan wird dann filberweiss erhalten, ähnlich dem weissgekochten Silber, doch etwas glänzender, besonders auf den Stellen, welche mit Kohle in Berührung waren. Innerlich ist es grau. Es ist äusserst schwer schmelzbar.

Das Molybdän wird sehr leicht reducirt, wenn man die Säure oder das braune Oxyd in ein Porcellanrohr legt, und dieses bis zum VVeiseglühen erhitzt, während ein Strom von VVasserstoffgas hindurchgeleitet wird. So erhält man das Molybdän als eine graue, pulverförmige Masse, und auf diese Art kann man zum chemischen Gebrauch dieses Metall am Besten in einiger Menge reduciren.

Das Molybdän theilt mit dem Chrom die Eigenschaft, dass es in seinen niedrigen Oxydationsstusen
Salze giebt mit den Säuren. Es hat zwei Oxyde, welche nur Salzbasen sind, und die Molybdänsäure ist,
ungeachtet ihres bestimmten Säure-Charakters, dennoch Salzbasis gegen stärkere Säuren. Die Molybdänoxyde, ein Mal bis zum Glühen erhitzt, haben ihr
Vermögen sich mit Säuren zu vereinigen verloren,
und dieser Umstand scheint die Ursache gewesen zu
soyn, dass ihre Salze meinen Vorgängern gänzlich entgangen sind.

Behandelt man metallisches Molybdan oder Schweselmolybdan mit Schweselsaure, so entwickelt sich schwesligsaures Gas, und man erhält eine blaugrüne Auslösung, welche bald tief blau wird. Bei Ueberschwis von Molybdanmetall wird sie braun. Salzbare und Flussaure greisen metallisches Molybdan

nicht an. Salpetersaure giebt, wenn Molybolan im Ueberschuss ist, eine rothe, aber wenn die Saure vorwaltet, eine sarblose Auslösung, aus welcher bald hernach Molybolansaure abgesetzt wird. Der letztere Zuschand der Lösung, wenn die Salpetersaure im Ueberschuse ist, hat ganz die Untersuchung über die Beschassenheit der rothen Auslösung verhindert.

Alkali wirkt wenig auf metallisches Molybdan. Beim Kochen mit Kalihydrat entsteht zwischen ihnen keine Einwirkung, und beim Schmelzen in der Rothglühhitze geschieht sie sehr langsam, so dass nach kangem Glühen das Meiste von dem Metall bei Ausschlangem der alkalischen Lösung in Wasser wieder erhalten wird.

### Molybdanoxyd und dessen Salze.

a. Malybdanosyd auf trocknem Wege. Buchok erhielt dieses, als er molybdänsaures Ammoniak in einem gegen den Zutritt der Luft verschlossenem Ge-. false glühte; er nahm aber das für reines Oxyd, was -eigentlich eine Verbindung von diesem mit Molybdan-Mure war, wie man diels leicht daraus findet, dass Lein Oxyd bei Reduction zu Metall 28 pr. Ct. am Gewicht verlor, da es doch nicht mehr als 25,1 pr.Ct. verlieren muste: Die Ursache hiezu liegt darin, dass ein Theil des Salzes sein Alkali verliert, ohne dass die Saure zersetzt wird. Die Farbe des auf diese Art erhaltenen Oxyde fällt viel heller aus, als sie an und für sich ist, und wenn das Oxyd mit Alkali oder Flussspath-Läure übergossen wird, welche die Säure in einem Augenblick auflösen, so andert sich die Farbe augenblicklich und ähnelt aledann dem mit Wasserstoffgas redueirten pulverförmigen Metalle. Diese verleitete mich anfänglich zu dem Irrthum, dass das Oxyd von der Elussipathsaure wieder zum Metall reducirt werde, während die Molybdänsaure sich in der Flussspath-

Um dieles Oxyd mit dem geringsten Verluke darzustellen, habe ich mich der von Wöhler zur Bereitung des Wolframoxyds gegebenen Methode bedient. Man röftet das Schwefelmelybdan, löft die geröftete Masse in kohlensaurem Natron auf, verdunstet -die Lölung, filtrirt sie von dem, was während der-, selben gesällt wird, ab, trocknet sie ein und glüht das Salz, welches dabei farblos wird. Es hinterläßt bei Wiederzustölung in Wasser die fremden Stoffe, die es enthielt, wird wieder zur Trockne verdunstet, zu Pulver zerrieben, mit der Hälfte Teines Gewichtes an -ganz fein gepülvertem Salmiak vermischt und in einem wohlbedeckten Tiegel bis zum Glühen erhitzt. VVenn fich keine Salmiakdampfe mehr zeigen, wird der Tiegel abgekühlt. Das neugebildete Kochfalz wird mit VVaf--fer ansgezogen und das Oxyd hierauf mit verdünntem .Kalihydrat digerirt, welches die eingemischte Molybdänstare auflöst. Das erhaltene Oxyd ist fast ganz · fehwarz; nach dem Trocknen ist es dunkelbraun und im Sonnenlicht purpurbraun.

not, wurden mit Salpeter aure zu Molybdan aure verwandelt und gaben 112,55 Thl. geglühte Molybdanfaure. Da die Molybdan aure 33,4 pr. Ct. ihres Gewichtes an Sauerstoff enthält, so ist es klar, dass der

<sup>&</sup>quot;) Egil Vet. Acad. Handi. 2824. p. 325. dief. Ann. EXXX. 154.

Samerstoff in diesem Oxyd fich zu dem in der Stare werhalt, wie = 2:3.

Das and diele Art erhaltene Oxyd ist unauflöslich in Säuren. Schwefollture nimmt bei scharfer Digestion eine geringe Spur davon auf; wenn aber dasselbe e Oxyd mit neuer Sture digerist wird, so nimmet se michts auf; Salzfäure oder Flussfäure lösen sie micht , sank Glüht man es in trocknem salzsauren Gas, lo - bleibt es gamlich unverändert. Saures weinfanres ! Kali löft beim Kochen etwas davon auf, aber auch - dieles ist wenig, und dielelbe Portion Oxyd giebt her-, nach nichts ab anceine none Postion Cremon Texten, i momit es gekocht wird. Mit saurem phosphor sauren Mali oder Nation, in einem gegen den Zutritt der Luft merschlossen Gesäse geschmolzen, wird es langian nanfgelöft und das VVaffer zieht aus dem Geschmolzeanen eine gelbe Lösung, welche durch Alkahi mit rether Farbeigefällt wird. ... z

in b. Molybdänoxydhydratici Man kann dieses Oxyd muf mehrere Arten auf nasiem VV ege erhalten.

Wenn verdünnte Galpeterlänze mit mehr Molybdämmetall digerirt wird, als sie austösen kann,
so erhält man eine rothbraune Austösung, aus der
kaustisches Ammoniak Molybdänoxydhydrat miederschlägt.

- B) Wenn Schweselläure oder Salzsaure mit Molybdänmetall digerirt wird, während men dann und wann etwas Salpetersaure hinzusetzt, bis die Saure gesattigt ist, und die Flüssigkeit eine rothbraune Farbe erhalten bat

7) Wenn Molybdänläure und Molybdänpulver zusammen im Salasange digerirt werden, bie dass elle Molybdansaure aufgelöst and die Farbe der Flüssigkeit vom Blau ins Rothe übergegangen ist.

- Molybdän, einer Mischung von Salzsture und Molybdänsture, metallisches Kupfer hinzusetzt und die Mischung so lange digerirt, bis die Molybdänsture verschwunden und die Flüssigkeit roth gefärbt ist. In allen diesen Fählen schlägt Ammoniak das Molybdänswydhydrat mit einer Rostfarbe nieder, die vollkemmen der von Eisenoxyd gleicht. Im letzteren Fall muss Ammoniak in einem so großen Ueberschusskin
  - te um dieses Hydrat zu erzeugen, war: dass ich Chlormolybdän, dessen Beschreibung weiterhin solgt, in:
    VVasser auslöste und aus diesem das Hydrat mit Ammoniak fällte.

VVelche von diesen Methoden man auch anwendet, so bemerkt man doch, dass der Niederschlag, den die zuerst hinzugesetzten Ammoniaktropsen hervorbringen, sich von Neuem wieder auslöst, gans als wenn die Elüssigkeit einen Ueberschnis von Säure enthielt, und es muse viel Ammoniak hinzugesetzt werden, ehe der Niederschlag beständig wird. Diese Bascheinung beruht auf zwei gemeinschaftlich wirkenden Ursachen, wovon die eine die ist, dass das Oxyd, beschendere mit Salasaure, ein in VVasser lösliches basisches Salz giebt, und die andere, dass das Oxydhydrat im reinen VVasser löelich ist, daraus aber durch eine gewisse Portion darin eingemischten Salzes gefällt wird. VVenn so z. B. die Flüssigkeit sehr verdüngt ist, giebt Ammoniak keinen Niederschlag eher, els bis man eine starke

Auflösung von Salmiak hinzumischt, worauf das Oxydhydrat gestellt wird. Aus diesem Grunde geschieht es, dass das Hydrat beim Auswaschen auf dem Filtrum, nachdem die Salze weggenommen sind, anstängt, sich im VVaschwasser zu lösen, und diese zunehmend sortdauert, bis dass nichts mehr auf dem Filtrum ist. Das durchgehende gelbe VVasser wird wiederum gestellt, wenn es in der salzhaltigen Flüssigkeit, die zuerst absiltrirt wurde, aufgesangen wird.

Wenn man das Hydrat, nachdem es anfing vom Waller gelöst zu werden, auf Fliesspapier legt, das die übriggebliebene salzhaltige Flüssigkeit einsaugt, 6 wird es dunkel und erhält eine glänzende Oberfläche, gleich einem Pflanzenextract, welches zu zerfließen ansangt, und das Papier sarbt sich rund umher grün oder blau. Durch diese Einwirkung der Luft wird die Neigung des Hydrates fich in Wasser zu lösen bedeutend vermehrt. Wenn es nach einiger Zeit mit Wasser übergossen wird, so särbt sich dieses grün, dedurch, dass es eine Portion neu gebildeten blauen Oxydes auszieht. Wird dieses abgegossen, die grünblaue Flüssigkeit abgespült und hierauf neues Waser anfgegossen, so ist das blaue Oxyd weggewaschen und man erhält eine rostrothe Auslösung. ist nicht leichtlöslich in Wasser und erfordert viel Waller um ganz und gar gelöft zu werden. Diese Auflessung röthet das Lackmuspapier und hat einen Schwach zusammenziehenden und hernach etwas metallischen Geschmack. Vermischt mit Salmiakauslöfung trübt sie sich, das Hydrat wird vollkommen ansgefällt, die Flüssigkeit wird farblos, und hat die Eigenschaft, das Lackmuspapier zu röthen, verloren;

halten. Bewahrt man eine gefättigte Löfung des Hydrates in einem vor dem Zutritt der Luft verschlossenem Gefäse auf, so gesteht es nach ein Paar. VV ochen, und wird in eine Gallerte verwandelt, und die Auslöfung hat etwas von ihrer Durchschtigkeit verloren. Ueberläst man die Auslöfung auf einem Uhrglase der freiwilligen Verdunstung, so gelatinirt sie erst und trocknet alsdann zu einem dunkelbraunen Pulver ein, welches am Rande der Flüssigkeit ins Blaue fällt. Nach völliger Eintrocknung zieht VVasser das blaue Oxyd aus, aber das rothe Hydrat hat seine Löslichkeit verloren. VVird die Anslösung in der VVärme abgedunstet, so verändert sie ihre Farbe, wird grün und am Ende blau.

VVenn das mit Ammoniak gefällte Hydrat zuerst mit Salmiakwasser und sodann mit VVeingeist, der den Salmiak wegnimmt, gewaschen wird, so löst sich wohl etwas im VVeingeist auf, aber weniger als im VVasser; es kann hierauf ausgedrückt und im Vacuo getrocknet werden, um die Bildung von blauem Oxyd zu vermeiden. VVird das trockne Hydrat im lustleeren Raum er-v hitzt, so giebt es braunes Oxyd.

Uebergießt man das noch naße Hydrat mit kohlensaurem Kali oder Natron, so wird eine geringe. Menge darin gelöst und die Flüssigkeit wird gelb. Fällt man dagegen ein Oxydsalz mit kohlensaurem Kali oder Natron, welches man in Ueberschuss hinzusetzt, so wird das gefällte Hydrat vollkommen wieder ausgelöst.

Da' das Molybdanoxyd sich nicht mit Kahlen-. Sure verbindet, so bildet zich dabei eine Por-

tion von Bicarbonat, welches das Hydrat im groserer Menge auflöst als das gewöhnliche Carbonat. Wenn eine Lösung im Bicarbonat bis zum Kochen erhitzt wird, so schlägt sich bei Zersetzung des Bicarbonates ein beträchtlicher Theil von dem-Aufgelösten nieder, aber das, was aledann vom Carbonat aufgelöft bleibt, wird nicht mehr durchs Kochen gefällt. Lässt man die Auflölung einige Tage an der offenen Luft, so verliert sie allmälig ihre Farbe und verwandelt sich in ein molybdänsaures Salz. Kohlensaures Ammoniak löst das Molybdänoxydhydrat in größerer Menge auf als die feuerbeständigen kohlensauren Alkalien; aber die Auflösung wird beim Kochen vollkommen ausgefallt. Das so gefallte Oxyd ist heller von Farbe und dichter und schwerer als das, was mit kaustischem Ammoniak gefällt wird, hat aber dieselbe Lösbarkeit in Waster, wie jenes. Von kaustischen Alkalien wird das Molybdanoxyd nicht aufgelöst, obgleich es oft eine Weile dauert, ehe etwas gefällt wird, wenn sie zu den verdünnten Lösungen hinzugesetzt werden.

Molybdänosydfalze. Diese sind bei einem Gehalt von Krystallwasser roth, und wenn sie sich im wasserfreien Zustand besinden, fast schwarz. Ihre Auslösungen haben einen zusammenziehenden, etwas sauerlichen und hernach metallischen Geschmack. Von Galläpselinfnsion nehmen ihre Auslösungen eine tief brandgelbe, ins Braune fallende Farbe an, und es wird ein geringer graubrauner Niederschlag gebildet. Von Cyaneisenkalium werden sie mit dunkelbrauner Farbe gefällt und der Niederschlag löst sich nicht in einem Ueberschuss des Fällungsmittels aus. Durch hineingestecktes Zink werden sie schwarz, und zuletzt fällt

ein zinkhaltiges Molybdanoxydul von schwarzer Farbe aus ihnen nieder. Unlösliche Molybdanoxydsalze, in eine alkalische Flüssigkeit gebracht, verschwinden schnell, weil das Oxyd zu Saure verwandelt und aufgelöst wird. Sie lösen sich nicht auf, wenn die Alkalien nicht gegenwärtig sind.

Schwefelsaures Molybdänoxyd wird sowohl erhalten, wenn man das Hydrat in Schwefelsaure auslöst, als auch, wenn man salzsaures Molybdänoxyd oder Chlormolybdän durch Schwefelsaure zersetzt. Diese Auslösung ist roth, aber das eingetrocknete Salz ist schwarz. Bei einer zu hohen Temperatur wird es während des Verdunstens leicht blau, eine Veränderung, die zu erleiden die Molybdänoxydsalze eine grosse Neigung haben.

Salpetersaures Molybdänoxyd wird erhalten, sowohl wenn man die Säure mit dem Hydrat des Oxydes sättigt, als auch, wenn man Molybdän mit verdünnter Salpetersaure digerirt. Es kann bis zu einem
gewissen Grade der Concentration abgedunstet, aber auf
diese VVeise nicht in fester Gestalt erhalten werden,
weil es erstlich anfängt sich zu bläuen, während es
eintrocknet farblos wird, Salpetergas entwickelt und
Molybdänsäure zurückläst.

Salzfaures Molybdänoxyd, richtiger Molybdänchlorid\*) erhält man in aufgelößer Form auf mehrere der von

b) Um die Chlorverbindung, welche dem Oxydnlfalze eines Metalles entspricht, von der dem Oxydsalze entsprechenden zu unterscheiden, nenne ich die erstere Chlorür und die letztere Chlorid. Finden sich noch mehrere Verbindungen mit Chlor, so nenne ich die böheren Superchlorür, Superchlorid, und die

mir bei Bereitung des Hydrates angegebenen Weisen. In fester und wasserfreier Gestalt wird es erhalten, wenn man Molybdanpulver in Chlorgas, das frei von eingemengter atmosphärischer Lust ist, gelind erhitzt. Bei der gewöhnlichen Temperatur der Lust wirken sie nicht auf einander. Wenn aber das Metall erhitzt wird, so entzündet es sich für einen Augenblick an der Oberstäche, aber diess hört bald auf und das Chlorgas verwandelt sich alsdann ohne Feuererscheinung in ein dunkelrothes Gas von einer so tiefen Farbe, dass es in einem Gefässe von & Zoll Durchmesser ganz undurchfichtig ist. Auf den kälteren Stellen des Apparates schießen dunkelgraue oder schwarze metallisch-glänzende Krystalle an, die ganz dem Jod ähnlich sehen. Sie sind sehr leicht schmelzbar und sublimiren fich bei einer geringen Hitze. Die geschmolzene Masse wird krystallinisch, wo sie erstarrt. An der Luft raucht sie im ersten Augenblick und fängt alsdann an zu zerfließen. Die Flüssigkeit ist zuerst schwarz, wird dann blaugrün, und im Verhältniss als mehr Wasser hinzukommt, grüngelb, tief dunkelroth, rostfarben und endlich gelb. Wird das feste Molybdanchlorid in einem Gefasse ausbewahrt, das atmosphärische Luft enthält, so absorbirt es aus dieser allmälig Sauerstoff, und ein weißes Sublimat setzt fich nahe über dem Chloride ab. Dieses Sublimat ist so zusammengesetzt, dass das Wasser es in Salzsture und Molybdänfäure verwandelt (Molybdänfuperchlorid). Eine entsprechende Quantität von Molybdänsäure

niederen Subchlorür, Subchlorid ganz übereinstimmend mit der Nomenclatur für die Oxyde.

Molybdänohlorid in Wasser geschüttet, so löst es sich darin mit solcher Hestigkeit auf, dass die Flüssigkeit braust und kocht in Berührung mit Wasser, gleich als geschähe dabei eine Gasentwicklung, welche gleichwohl nicht Statt sindet. Eine geringe Menge des Chlorids mit vielem Wasser übergossen, giebt eine Lösung, welche, durch oxydirende Einwirkung der Lust, bald grün oder blau wird. Eine weniger verdünnte Aussösung erhält sich ganz wohl und kann bei gelinder Wärme zur Trockne verdunstet werden, worauf das Chlorid endlich mit schwarzer Farbe zurückbleibt.

Basisch salzsaures Molybdänoxyd, richtiger: Verbindung des Molybdänchorids mit Oxydhydrat, wird erhalten, wenn man das Hydrat in einer Lösung des Chlorides auslöst, so lange sie noch etwas ausnimmt. Sie giebt nach freiwilligem Verdunsten eine dunkle, nicht krystallinische Masse, welche leicht blau wird. Diese wird nach dem Eintrocknen leicht in Wasser wieder aufgelöst.

Ich habe nicht gefunden, dass das Chlorid deutliche Doppelsalze mit Chlorammonium oder Chlorkalium gebe, aber mit Chlorammonium (Salmiak),
giebt es ein Doppelsalz, welches beim freiwilligen
Verdunsten in kleinen braunen Krystallen anschießet,
die sich an der Luft nicht verändern. VVenn Molybdänchlorid mit kaustischem Ammoniak vermischt;
wird, bis dass der Niederschlag bleibend zu werden anfängt, aber nicht länger, und man die Lösung aledann einem freiwilligen Verdunsten siberläßet, so er-

hält man eine schwärze krystallinische Mase, welche ein basiches Doppelsalz ist und sich mit rether Farbe wieder in Waser auslöst.

Molybdänjodid wird erhalten, wenn Hydriodfaure mit Oxydhydrat gesättigt wird. Die Aussösung ist roth und giebt nach Verdunstung an der Lust ein krystallisirtes Salz, welches beim Hindurchsehen roth, bei Reslexion aber braun ist. Bei einer erhöhten Temperatur wird es zersetzt, es wird Hydriodsaure gebildet und an der Lust zersetzt, und es bleibt Oxyd zurück. Nach freiwilligem Verdunsten ist es wieder. löslich in VVasser.

Flusspathsaures Molybdänoxyd (bei einer anderen theoretischen Ansicht Molybdänsluorid) wird erhalten, wenn Flusspathsaure mit dem Oxydhydrat gesättigt wird. Die Flüssigkeit ist roth und bei grosem Ueberschuss von Säure fast farblos. Sie wird beim Verdunsten leicht blau, wenn sie nicht einen Ueberschuss von Säure enthält. Das trockne Salz ist schwarz und krystallinisch. Es löst sich vollkommen und mit rother Farbe wieder in VVasser auf. VVar die Hitze beim Verdunsten zu stark, so geht leicht ein Theil der Säure fort und dann bleibt eine entsprechende Portion vom wassersreien Oxyd zurück, wenn des Salz in VVasser aufgelöst wird.

Flusspathsaures Molybdänoxyd-Kali wird erhalten, wenn man eine Lösung des vorhergehenden Salzes mit flussspathsaurem Kali versetzt. Das Doppelsalz fällt dabei in Gestalt eines rostgelben Pulvers nieder. Dies ist nicht ganz unlöslich in Wasser.

Die Doppelfalse mit Natron und Aminemask find auflöslicher in VValler und bilden nach Verdanstung roftgelbe Salzmallen.

Ueberschuss von Saure in VVasser aussieht. Die Löfung blaut sich etwas bei dem freiwilligen Verdunsten
und trocknet zu einer schwarzen, nicht krystallisirten
Masse ein. Das VVasser zieht daraus den blau gewordenen Theil und lässt ein pechschwarzes Pulver zurück, welches die neutrale Verbindung ist. Durch
eine lang dauernde Einwirkung des VVasser erleidet
es eine partielle Zersetzung; das VVasser löst ein saures Salz und lässt ein basisches zurück, wie es bei dieser Klasse von Salzen zu geschehen pflegt. Ammoniak
zerlegt selbst das trockne Salz, zieht Flusspathsaure
aus, und lässt einen braunen, slockigen Stoff zurück,
welcher

Kieselsaures Molybdänoxyd ist. Wird diess auf einige Tage in der ammoniakalischen Flüssigkeit gelassen, so löst sich Molybdänoxyd auf, bis Molybdänstaure und Kieselsaure ungefärbt zurückbleiben.

Phosphorfaures Molybdänowyd wird in Form eines hellrothen, flockigen, Stoffes gefällt, wenn man Molybdänchlorid mit phosphorfaurem Ammoniak vermischt. Die Flüssigkeit behält dennoch ihre gelbliche Farbe, zum Beweis, dass das Salz nicht ganz unlöstich ist. VVenn man das Hydrat des Oxydes in Phosphorsäure aussöst, so lange diese noch etwas aufmimmt, so erhält man ein Jaures Salz, welches bei freiwilligem Verdunsten zu einer rothen, zähen, durchsichtigen Masse eintrocknet, in der sich keine

Anseigen von Krystallisation entdecken lassen. Ammeniak löst dieses Sals mit rother Farbe auf, aber nach einer Stunde trübt sich die Flüssigkeit und das Meiste wird gesällt. Die Auslösung in Ammoniak verliert an der Lust bald ihre Farbe.

Borfaures Molybelänowyd ist unlöslich in VVaffer. Es wird mit rostgelber Farbe gefällt, wenn eine
Auslösung des Molybelänchlorids mit einer Auslösung
von borsaurem Ammoniak vermischt wird. Löst
man das Oxydhydrat in siedender Borsaure auf, so
erhält man eine gelbe Flüssigkeit, welche beim Verdunsten gelatinirt und das neutrale Salz absetzt.

Arseniksaures Molybdänoxyd wird gesällt, wenn man Molybdänchorid mit einem arseniksauren Salz vermischt. Ein saures Salz erhält man, wenn das Hydrat in Arseniksaure aufgelöst wird. Dieses hat eine große Neigung blau zu werden, selbst beim freiwilligen Verdunsten. Es wird vom kaustischen Ammoniak mit einer tiesrothen Farbe aufgelöst und die Flüssigkeit setzt nichts ab, wenn man sie stehen läset, aber sie wird allmälig sarblos.

Chromfaures Molybdänoxyd. a) neutrales, löst sich im VVasser mit hellgelber Farbe auf. Die Auflösung giebt, nach freiwilligem Verdunsten, weisse oder schwach gelbliche Krystallschuppen oder estlorescirende Nadeln; völlig getrocknet ist das Salz weiss. b) saures, wird in VVasser mit brauner Farbe gelöst, und trocknet zu einer braunen, nicht krystallinischen, gleichsam verwitterten Salzmasse ein, welche hernach ohne Veränderung vom VVasser aufgelöst wird. c) bassisches wird aus einer von den vorhergehenden Auslösungen durch kaustisches Ammoniak geställt,

und ist eine in Wasser unauslösliche, graugelbe, slokkige Masse.

Molybdänfaures Molybdänoxyd, Bucholz's molybdänige Säure ist das im Wasser aussöliche blaue Molybdänoxyd, dessen Natur und Zusammensetzung weiterhin aussührlich angegeben werden soll,

Wolframsaures Molybdänoxyd. Wenn eine concentrirte Auflösung von wolframsaurem Ammoniak mit Molybdänchlorid vermischt wird, so erhält man eine Auflösung von auenehmend schöner Purpurfarbe, aber so dunkel gefärbt, dass sie kaum an den dünnsten Kanten durchsichtig ist. Durch Verdünnung tritt die Farbe in ihrer ganzen Schönheit hervor. Wird die concentrirte Auflösung mit einer starken Auflösung von Salmiak vermischt, so fällt die purpurfarbene Verbindung nieder und die Flüsfigkeit behalt nur eine schwache Purpurfarbe. Man kann den Niederschlag auf dem Filtrum auswaschen, zuerst mit Salmiakwasser und hernach mit Weingeist von 0,86, welcher denselben nicht anslöß, aledann ausdrücken und bei gelinder Wärme trocknen. Er stellt alsdann eine dunkel purpurfarbene Masse dar, welche sich an der Lust nicht verändert und vom' Wasser ohne Rückstand wieder gelöst wird. Wird die verdünnte Auflösung von wolframsaurem Molybdanoxyd in einem flachen Gefalse siehen gelassen, so verbleicht die Farbe allmälig und nach einiger Zeit Die Flüssigkeit entist sie gänzlich verschwunden. hält alsdann eine Auflösung von wolframsaurer Molybdänläure. Die purpurfarbene Auflölung wird vom

kaustischen Natron auf die Art zersetzt, dass es Molybdanoxyd abscheidet; aber kaustisches Ammoniak
nimmt die Farbe hinweg, ohne dass im ersten Augenblick ein Niederschlag zum Vorschein kommt.
Allmälig wird ein weises Salzpulver gefällt. Dasselbe wird sogleich gebildet, wenn man das durch
Salmiak gefällte Salz mit Ammoniak übergiesst. Es
ist ein in VVasser unlösliches basisches Salz von wolframsaurem Ammoniak und wolframsaurem Molybdanoxyd. Kaustisches Natron zersetzt auch dieses
mit Zurücklassung von Molybdanoxyd, welches
gleichwohl bald verschwindet, wenn die Lust hinzukommt.

Oxalfaures Molybdänoxyd ist löslich in VVasser. Die beim freiwilligen Verdunsten gebildeten Kry-stalle sind bläulich, fast schwarz, werden aber mit rother Farbe von VVasser gelöst. Ammoniak fällt aus der Auslösung dieses Salzes ein blas ziegelrothes basisches Salz, welches in einem Ueberschuss von Alkali nicht ausgelöst wird.

Mit saurem oxalsauren Kali wird ein in Wasfer auslösliches Doppelsalz erhalten.

Weinfaures Molybdänoxyd trocknet zu einer blaserothen, gummiartigen Masse ein, die eine bemerkenswerthe Neigung hat, grün oder blau zu werden. Es wird nicht von Alkalien gefällt, sondern giebt mit diesen dunkelrothe Lösungen, welche an der Lust farblos werden.

Weinsaures Kali und weinsaures Molybdänoxyd bilden ein Doppelsalz, welches im Wasser löslich ist

mid welches zu einer gelben Salzmasse eintrocknet. Mit Hydrat in Ueberschuss versetzt, bildet sich ein schwerlöslicheres Salz, in Gestalt eines braunen Pulvers, welches vom Alkali aufgelöst wird. Das lösliche Doppelsalz wird von Galläpselinsusion mit brandgelber Farbe gesällt, und die Flüssigkeit nimmt eine tief brandgelbe Farbe an. Sowohl die Farbe des Niederschlages als die der Flüssigkeit ist verschieden vom der, welche Galläpselinsusion mit anderen Molybdansoxydsalzen giebt.

Essigsaures Molybdänoxyd wird gestilt, wenn man Molybdänchlorid mit essigsaurem Kali vermischt; der Niederschlag hat die Farbe des Hydrates. Das Hydrat wird von siedender Essigsaure zu einer gelben Flüssigkeit aufgelöst, welche beim Erkalten gelatinirt. Sich selbst überlassen, trocknet die Masse, ohne das sie blau wird, zu einem dunkelbraunen pulverförmigen Stoffe ein.

Bernsteinsaures Molybdänoxyd verhält sich völlig dem essigsaurem Oxyd gleich, in Allem was so eben von dem letzteren angeführt ist.

Jerncyanurad Molybdancyanid \*) (buchstäblich: Eisencyanurtes Molybdancyanid \*\*)) will ich den

- \*) Ich mache keine Entschuldigung wegen dieser Benennung. Sie ist nicht wohlklingend, aber sie ist bestimmt. Im Verlauf dieser Untersuchungen wird man sinden, dass diese Bestimmtheit nicht entbehrt werden kann.
- O'Vielleicht könnte man diese und ähnliche Verbindungen, im Deutschen nach solgenden Schema benennen:

Eisencyantes, Eisencyanichtes (Cyanichtmolybdan Uebercyanmolybdan Uebercyanmolybdan)

Niederschlag tiennen, welcher entsteht, wenn man Blutlaugensalt (Cyaneisenkalium, eisencyanurtes Cyankalium) mit einer Ausschung von Molybdäuchlorid vermischt. Es wird in Gestalt eines dunkelbraunen Pulvers gestallt, welches sich nicht in einem Ueberschuss von Blutlaugensalz aussöst. Es wird dagegen nach dem Auswaschen von kaustischem Ammoniak gelöst, aber diese Ausschen von kaustischem Ammoniak gelöst, aber diese Ausschung ist eine Zersetzung, wobei das Oxydlydrat nebst dem eisencyanurten Cyan-Ammonium in VVasser ausgelöst wird; ein geringer Zusatz von Salmiakwasser fallt das Hydrat. Enthält das Ammoniak, womit das Salz zersetzt wird, Salmiak, so bleibt das Hydrat ungelöst.

(Befchluss im nächsten Hest.)

## V.

Ueber das Verhalten der Kieselerde zu den Säurens

vo m

Dr. C. J. B. KARSTEN.

Wer sich mit Mineralanalysen zu beschäftigen Veranlassung hat, der kennt die Schwierigkeit, die Kieselerde vollständig abzuscheiden und quantitativ genau zu bestimmen. Im ganzen Verlauf der Analyse kommt " kaum eine Auflösung oder Niederschlag vor, worin man nicht einen Rückhalt von Kieselerde aufzusuchen genöthigt ware. Bei den analytischen Untersuchungen verschiedener Roh- und Stabeisenarten, welche ich gewöhnlich damit zu beginnen pflege, dass Eisen in Königswasser aufgelöst und durch anhaltendes Sieden in den Peroxydzustand gebracht wird, bleibt zwar der größte Theil des Siliciumgehaltes des Eisens als Kieselerde zurück, allein ein nicht unbedeutender Antheil geht mit in die Auflöhung über. Wird diele durch Aetzammoniak zersetzt, so schlägt sich nur ein Theil des Kieselerdegehaltes mit dem Eisenoxyd nieder; ein anderer Theil bleibt abermals in der Auflösung zurück und kann daraus nicht anders erhalten werden, als dass man die Flüssigkeit bis zur Trockniss abdampft und die ammoniakalischen Salze verslüchtigt. Noch schwieriger ist es aber den Rückhalt an Kieselerde, welcher mit dem Eisenoxyd niedergeschlagen wird, zu bestimmen. Wird das Oxyd stark geglüht und dann in Salzsaure aufgelöst, so bleibt zwar die

Kieselerde in dem bekannten gallertartigen Zustande zurück, allein ein Theil wird immer wieder von der Säure mit aufgenommen. Auch durch wiederholte Operationen des Glühens und des Auflösens des ge-`glühten Oxyds in Salzläure wird man den Zweck der völligen Abscheidung der Kieselerde nicht erreichen können. Kommt es daher darauf an, die Menge der Kieselerde ganz genau zu bestimmen, so bleibt kein anderer Ausweg, als die Eisenoxydniederschläge nach der Auflösung in Salzsaure und nach ersolgtem Zusatz einer angemessenen Menge Weinsteinsaure zur Auflösung, zuerst mit Aetzammoniak zu übersättigen, dann das Eisen durch Hydrothion-Ammoniak zu fällen, die Flüssigkeit abzudampsen, die ammoniakalischen Salze zu verflüchtigen und den kohligen Rückstand zu verbrennen. Enthielt das Eisen, wie es ungemein hänfig der Fall ist, Titan; so finden sich Kieselerde und Titanoxyd in dem Rückstande. In der Meinung, dass Kieselerde und Titanoxyd, wenn sie auch mit Eisenoxyd verbunden find, durch starkes Glühen der Eisenoxydniederschläge, in Säuren unauflöslich werden, ist mir früher ein Silicium und Titangehalt des Eisens hänfig entgangen, und ich bin daher später genöthigt gewesen, den mühlamen und sehr verwickelten Process zu befolgen, das Eisen auf die angegebene Weise in Schweseleisen zu verwandeln und in der Flüssigkeit den, oft nur geringen, Rückhalt an Kieselerde und Titanoxyd anfzufuchen.

Ich habe dieses ganz einsache Beispiel gewählt, um zu zeigen, wie schwierig es dann ist, die Menge der Kieselerde genau zu bestimmen. Diese Schwierigkeit nimmt in demselben Verhältnisse zu, als

die Zusammensetzung des zu analysirenden Fossils verwickelter wird und weitläufigere Trennungs-Methoden erfordert. Hat man z. B. eine salzsaure Auflösung eines Eisenerzes zu zerlegen, aus welchem die Kieselerde schon auf bekannte Weise abgeschieden ist, und hat man in dieser Auflösung Eisenoxyd, Eisenoxydul, Manganoxydul, Thonerde, Kalkerde, und Bittererde zu vermuthen; so bleibt, um die Menge des Eisenoxyduls einigermalsen genau zr bestimmen, fast nichts weiter übrig, als die Auflösung durch ein alkalisches Bi-Karbonat in niedriger Temperatur zu zersetzen, welches nur das Eisenoxyd allein niederschlägt. fer Niederschlag enthält nun noch Kieselerde, welche fich durch Glühen des Oxyds und durch Wiederanfa lösen in Salzsäure nur sehr unvollkommen abscheiden läst. Aber ein bei weitem größerer Antheil Kieselerde bleibt in der durch das Bi-Karbonat zersetzten Anflösung zurück und mus, welches Scheidungsverfahren man auch anwendet, in allen Niederschlägen und Auflösungen, welche man im Verlauf der Analyse erhalten wird, wieder aufgesucht werden.

Wenn sie erst einmal durch Alkalien oder durch Säugern in eine Auslösung übergegangen ist, einige Auslösselichkeit in reinem VVasser zeigt, und aus dieser Eigenschaft ließe sich ihr; bei den Mineralanalysen so unz günstiges, Verhalten, alle Auslösungen und Niederschläge zu verunreinigen, wohl erklären. Allein einem größeren Ausschlußsüber die Natur der Kieselerde erschielt man, als Hr. Smithson im Jahr 1811 (Phill Trans. 1811 p. 176), wenn ich nicht irre zuerst, die Vermuthung ausstellte, dass die Kieselerde in allen, seit-

dem unter dem Namen der Silikate bekannten Fossilien die Stelle einer Säure vertrete; eine Vermuthung, welche durch Hrn. Berzelius, aus einem allgemeineren und höheren Gelichtspunkte auf das ent-Cheidendste bestätigt worden ist. Aus dieser elektronegativen Eigenschaft der Kieselerde wird ihre Geneigtheit, sich mit den Basen zu verbinden, leicht erklärbar. Um so schwieriger wird es aber, zu einer genügenden Erklärung über die Art der Verbindung zu gelangen, in welcher sich die Kieselsaure bei ihrer Vereinigung mit andern Sauren befindet. Die Kieselerde zeigt dabei ein ganz eigenthümliches Verhalten, wovon sich der Grund bis jetzt noch durchaus nicht angeben lässt. Es ist eine ganz allgemein bekannte Erfahrung, dass eine concentrirte wässrige Auslösung der Kieselseuchtigkeit durch eine im Ueberschuss zugesetzte Saure sogleich zerlegt wird und dass sich die Kielelerde daraus fast vollständig abscheidet, ohne von der Saure, und würde sie auch im größten Uebermaß Dieselbe Kiezugeletzt, wieder aufgelöft zu werden. selfenchtigkeit, mit einer hinreichenden Menge Wasfor verdünnt, lässt sich durch eine im Ueberschuss zugeletzte Säure nicht mehr zerlegen, sondern sie bleibt vollkommen klar und setzt ihren Gehalt an Kieselerde nun nicht mehr ab, wenn sie nicht verdampft und die Kieselerde dadurch zu einer gallertartigen Gerinnung gebracht wird. Ist diese Auslösung der Kieselerde nun wirklich nur als eine Auflösung derselben im Wasser anzusehen und erklart sich die im ersten Fall entstehende Zersetzung der Kieselseuchtigkeit bloss dadurch, dals es an der zureichenden Menge von Auflölungswaller fehlte, so wie durch die Eigenschaft der Kiesel-

erde, dals lie, erst einmal ans einer Auslöfung ausgeschieden, in Wasser oder in wästrigen Sauren gar nicht mehr, oder nur höchst wenig auslöslich ist? Verhielte sich die Sache wirklich so, so würde daraus hervorgehen, dass die Kieselerde, bei der gewöhnlichen Temperatur, etwa in 25 bis 30 Theilen Wasser auslöslich wäre, denn einer fiärkeren Verdünnung der Kieselfenchtigkeit bedarf es nicht, um die Zerlegung durch Saurezulatz zu verhindern. Dann würde es aber wieder nicht einlenchten, warum aus der aufs flärkste verdünnten Kieselseuchtigkeit, welcher és also an Auflölungswasser für die Kieselerde nicht fehlt, die letztere doch niedergeschlagen wird, wenn man fie mit nicht mehr Saure zerletzt, als zur Sattigung des Alkali erforderlich ist. Wirkte das Wasser nur als Auslösungsmittel, so würde es gleichgültig seyn müssen, ob die das Alkali neutralisirende Saure im Ueberschuss vorhanden ist, oder nicht. Es ist daher nicht zu bezweit feln, dass diese im Ueberschuss zugesetzte Saure einen größeren Antheil an dem Aufgelöstbleiben der Kieselorde hat, als das VVasser und dass dieses allein so ben deutende Quantitäten Kieselerde nicht aufgelöst zu erhalten vermag. Warum fich aber die Kiefelerde, wenn sie aus Mangel an gehöriger Verdünnung der Auflöfung wirklich ausgeschieden worden ist, auch im stärksten Uebermass der später zugesetzten concentrieten oder verdämmten Säure, nicht mehr auflöslich zeigt, das lässt sich aus chemischen Gründen wahrscheinlich nicht mehr erklären.

Kommt der Kieselerde wirklich die Eigenschaft zu, mit den Säuren Verbindungen einzugehen, die nur so lange von Bestand sind, als sich die Verbindung im tropfbar flüssigen Zustande befindet, und als die Saure, wenn sie von slüchtiger Natur ist; nicht entweicht? Titanoxyd, Chromoxyd, Arfenikoxyd seigen ein ganz ähnliches Verhalten, obgleich in einem minder ausgezeichneten Grade. Die so eben angeführten Erscheinungen lassen es kaum mehr bezweifeln, dass die in der stark verdünnten und mit überschüstiger Saure versetzten Kieselstüssigkeit aufgelöst bleibende Kieselerde durch die im Ueberschuss zugefetzte Saure in der Auflösung zurückgehalten und dass dabei wirklich eine Verbindung der Kieselsaure mit der als Zusatz angewandten Säure gebildet wird. werde sogleich näher zeigen, dass die Kieselerde diese merkwürdige Eigenschaft wirklich besitzt, eine Eigenschaft, welche einen vollständigen Aufschluss über die Art und Weise giebt, wie alle Mineralwasser und vorsüglich die heißen Quellen, eine oft sehr bedeutende Menge von Kieselerde aufgelöst enthalten können.

Von welcher Art ist aber die chemische Verbindung, welche erhalten wird, wenn man die so eben aus der sauren oder aus der alkalischen Aussösung niedergeschlagene, noch seuchte Kieselerde in kohlensaurem Kali oder Natron aussöst? Die Aussösung erfolgt schon in sehr gelinder Digerirwärme, ohne dass dabei Kohlensaure entweicht. Dass sich dabei eine der Quantität der ausgelösten Kieselerde in Verhältniss stehende Menge von Bi-Karbonat bilde, ist kaum zu glauben, weil sich die frisch gefüllte Kieselerde auch im Bi-Karbonat des Kali oder des Natron selbst, obgleich freilich ungleich schwieriger und, wie es scheint, in geringerer Menge als in dem einsach kohlensauren Alkali aussöst. Es müssen hierbei also wohl

efini

ıtır i

140

1 **m**:

Desk

ti

ulgi

ıdi

1 97

į

۵I

pest -

Verbindungen von zwei Säuren und einer Bale, nach noch unbekannten Gesetzen entstehen. Anders ist das Verhalten, wenn die Kieselerde in der Glühhitze mit dem kohlensauren Alkali, oder mit einer kohlensauren alkalischen Erde geschmolzen wird. Die Kieselsaure treibt hier wirklich einen verhältnismassigen Antheil Kohlensaure aus, um mit der Base ein Silikat zu bilden.

Die Auflösbarkeit der frisch gefällten Kieselerde in kohlensauren Alkalien ist bekanntlich erst vor wenigen Jahren durch Hrn. Pfaff zur Kenntnise gebracht. Das kohlensaure Ammoniak scheint nur eine höchst geringe auflösende Krast auf die frisch gefällte Kieselerde auszuüben, aber Aetzammoniak nimmt beim Digeriren eine ziemlich bedeutende Menge Kieselerde auf, welche durch Verdampfen des Ammoniaks erst wieder dargestellt wird. Der Analytiker kommt bei seinen Untersuchungen selten in den Fall, dies Verhalten der Kieselerde zu berücksichtigen, wodurch es nur erklärbar wird, dass diese Eigenschaften eines so allgemein verbreiteten und fast bei allen chemischen Analysen erdartiger Substanzen vorkommenden Körpers, so lange unbekannt bleiben konnte. Eben das · ist auch unbezweiselt der Grund, warum man die Verbindung der Kieselerde mit den Sauren nicht weiter beachtet hat, vorzüglich weil sie nur im flüssigen Zustande darstellbar find und weil sie keine Eigenschaften zeigen, die bei analytischen Untersuchungen von Interesse seyn könnten.

Hat man durch Zusammenschmelzen der Kieses erde mit einer angemessenen Menge ätzendem oder kohlensaurem Kali oder Natron Kieselseuchtigkeit gebildet und in etwa 50 Mal so viel Wasser aufgelöst, als

die Kieselseuchtigkeit Kieselsture enthält; so bleibt die Flüssigkeit, weiff sie in gut verschlossenen Gefäsen ausbewahrt wird, Jahre lang klar und zersetzt sich erst nach und nach in dem Verhältnis, als das Alkali Kohlensaure aus der Atmosphäre anzieht. Dieser Erfolg zeigt, dass das alkalische Silikat schon durch eine sehr selwache Saure zersetzt wird. Will man aber die Zersetzung absichtlich, durch den Zusatz einer Saure bewerkstelligen, und setzt man nicht mehr Saure zu, als zur völligen Neutralistrung der alkalischen Flüssigkeit erforderlich ist; so bleibt sie noch eine geraume Zeit klar, trübt sich dann erst allmälig und setzt nach und nach Kieselerde, theils in schleimiger, theils in flockiger Gestalt ab, und wenn man jetzt noch mehr Säure hinzubringt, so löst sich der Niederschlag nicht, oder wenigstens nur in höchst unbedeutender Menge wieder auf. Durch dies Verhalten unterscheidet sich die Kieselerde ganz wesentlich von der Thonerde, welche sich angenblicklich, benfalls in Schleimiger und in flockiger Gestalt, niederschlägt, so bald der Neutralisationspunkt der Flüsfigkeit erreicht ist, sich aber auch augenblicklich wieder auflöst, so bald nur ein geringer Ueberschuss von Saure hinzu kömmt. Beide Erden lassen sich durch dies Verhalten sehr leicht von einander unterscheiden.

VVird dagegen der Neutralisationspunkt der Kieschlüssigkeit sogleich überschritten, ehe sie sich zu trüben ansängt, so bleibt die Flüssigkeit klar und es schlägt
sich auch nach vielen VVochen keine Kieselerde nieder. Ich habe bei der Anwendung der Schweselsaure,
der Salpetersäure, der Salzsäure und der Essigsäure
immer ganz gleiche Resultate erhalten. Dass es die

im Ueberschuss vorhandene Säure und nicht das Wasser ist, welches die Kieselerde aufgelest hält, geht darans hervor', dass die mit Säure im Ueberschus's versetzte Kieselslüssigkeit Salze bis zum völligen Sättigungspunkt auflösen kann, ohne dass sich die Kieselerde abscheidet. Wendet man Salze an, welche in der etwas erhöhten Temperatur sich in bedeutend größerer Menge als in der gewöhnlichen Temperatur im Waller auflösen; so scheidet sich das Salz, welches sich beim Erkalten der Flüssigkeit nicht aufgelöst halten kann, so wie die Temperatur finkt, wieder ab, aber die Kieselerde bleibt in der Auflösung zurück. In der mit Salpetersaure versetzten Kieselslüssigkeit z. B. läst sich durch Erwärmen so viel Salpeter auflösen, dass ein großer Theil beim Erkalten wieder in Krystallen anschießt, ohne dass sich die Flüssigkeit trübt und Kieselerde fallen läst.

VVeil schon eine so schwache Säure, wie es die Essigsaure ist, die Kieselerde aufgelöst zu halten vermag, so schien es nicht unwahrscheinlich, dass die Kohlensäure nicht minder diese Eigenschaft besitzen würde. Diese Vermuthung hat sich auch vollständig bestätigt. Der Versuch lässt sich sehr leicht auf die VVeise anstellen, dass man die Kieselseuchtigkeit mit einem großen Uebermass von irgend einer Säure z. B. mit Salzsäure versetzt, und die klare Flüssigkeit in möglichst niedriger Temperatur mit kohlensaurem Ammoniak neutralisiert. Die bei diesem Prozess sich entbindende Kohlensäure verbindet sich mit dem VVasser, und wenn man nun die neutrale Flüssigkeit in einem gut verschlossenen Glase aufbewahrt, so kann man sie mehrere VVochen lang siehen lassen, ohne dass

fich eine Spur von Kieselerde abscheidet. Durch Stehenlassen an der Tust, noch schneller aber durch Erwärmung in öffenen Gefälsen zersetzt sich die Auflösung in dem Verhältnis, wie die Kohlensaure entweicht, und die Kieselerde setzt sich in gallertartigen Gerinnungen an den Wänden des Gesässes ab. Dieser. Erfolg zeigt auf eine ganz überzeugende Weise, dass die große Menge von Kieselerde, welche sich fast in allen Mineralwassern, vorzüglich aber in den heißen Quellen findet, durch Kohlensaure aufgelöst gehalten Freilich lässt sich aber dadurch nicht erklären durch welchen Prozess die Kieselerde zuerst zur Auflösung gebracht ward, denn die Vorstellung, welche nur zu häufig ausgesprochen worden ist, als ob die Mineralwasser und heißen Quellen ihren Gehalt an fremdartigen Stoffen nur durch Auslaugung salzhaltiger Erzschichten erhielten, kann gewiss nicht die richtige seyn, und würde wenigstens auf den Kieselerdengelialt der Quellen keine Anwendung finden können.

## VI.

## Eine neue magnetische oder elektromagnetische Beobachtung;

.A 0

Herrn Hofrath Muncks zu Heidelberg.

Indem ich den ungern übernommenen und nicht ehne großen Aufwand von Zeit und Mühe endlich vollendeten Artikel "Elektromagnetismus" für den 3ten Theil des Gehlerschen Wörterbuches ausarbeitete, hielt ich es für meine Schuldigkeit, verschiedene noch unausgemachte Thatsachen einer abermaligen sorgfaltigen Untersuchung zu unterwerfen. Bei einem bloss von Ampère angestellten Versuche war es mir zweifelhaft, ob die erhaltene Wirkung blose dem Magnetismus oder zugleich der Elektricität beizuzählen sey, und ich beschlose daher hierüber zur Gewissheit zu gelangen. Ein glücklicher Zufall führte mir einen Messingdraht in die Hände, den ich vor mehreren Jahren gekauft habe, und dessen Ursprung ich daher nicht angeben kann \*), an welchem ich die folgenden Eigenschaften entdeckte:

\*) Eine Probe dieses Drahtes habe ich dieser Anzeige beigelegt, damit der verehrte Herausgeber dieser Zeitschrist sich überreugen möge, dass die Sache keineswegs auf Täuschung beruhe. Zugleich bitte ich die Physiker, mir nicht zu zürnen, wenn ihre Versuche, diese Erscheinungen gleichsalls zu beobachten, mit Schwierigkeiten verbunden, und zuweilen vergebens seyn

Ein Messingdraht, etwa 0,5 Lin. im Durchmesser haltend, von der etwas ins Röthliche spielenden Sorte, wurde von mir gerade gebogen, an den Enden rund geseilt, und um die auf der Oberstäche als Folge des Ziehens und Abfeilens etwa befindlichen Eisentheilchen fortzuschaffen, mit Fliesspapier und etwas verdünnter Schwefelläure abgerieben, mit reinem Wasser gereinigt und abgetrocknet. Demnächst hing ich ihn an einem langen Faden ungezwirnter Seide der Knopfmacher horizontal schwebend auf, und versuchte, ob ein starker Magnetstab eine Wirkung auf ihn äussere, allein ich konnte nichts dieser Art entdecken. Später schien es mir zwar, als ob kürzere Drahte, insbesondere wenn sie lange Zeit im Conflicte magnetischer Pole gewesen waren, sich nicht ganz indifferent gegen den Magnetismus zeigten, allein auf allen Fall find diese Wirkungen sehr ungewife und kaum wahrnehmbar. Darauf legte ich unter einen auf solche Weise frei schwebenden Draht ab (Fig. 9) von 6 Zoll Länge einen 14 Zoll langen Magnetstab von 1 Quad. Z. Querschnitt \*), um zu

sollten. Mit der individuellen Sorte Messing werden sie leicht wahrgenommen.

<sup>\*)</sup> Der Kürze wegen beschreibe ich nur die Hauptversuche nebst den hieraus erhaltenen Resultaten und die bequemsten Apparate. Uebrigens ist es gleichgültig, ob man einen Magnetstab oder Huseisenmagnet wählt, ob der Draht die ganze Länge des Magnetstabes hat, oder nur die halbe, oder auch etwas über die Enden hinausragt: Mit einem Magnetstabe von etwa 14 Z. Länge habe ich 15, 14, 12, 6 bis 3 zöllige Drähte gebraucht, und die kleineren von 4 bis 6 Zoll am emdsindlichsten gesun-

versuchen, ob ersterer eine bestimmte Richtung durch letzteren annehmen würde, allein auch hierbei blieb jede Wirkung aus, obgleich der Apparat in einem Glasschranke stand, den ich wiederholt öffnete, dann den Draht in starke Drehung versetzte, und nach dem Verschließen des Schrankes wieder zur Ruhe kommen liefs. Die Richtung der Axen beider war durchaus regellos. Legt man dagegen (Fig. 10) über den Draht einen andern ganz gleichen Nordpol, so weicht das Ende b des Drahtes nach der einen oder der andern Seite aus, fängt mit zunehmender Geschwindigkeit an vielmal in einem ganzen Kreise sich zu drehen, bis die Seide eine beträchtliche, der Länge des Fadens angemessene Drehung erhalten hat, und stellt sich dann mit seiner Axe quer über den unteren Magnet, bleibt so einige Zeit stellen, beginnt die Drehung rückwärts gleichfalls mit zunehmender Geschwindigkeit, wechselt zuweilen mehrmals mit diesen Drehungen, und kommt endlich in einem Winkel von 15° bis 30° mit der Axe des unteren Magnetes zum Stillstande. Eine hierbei bisher ohne Ausnahme, aber noch nicht oft genug beobachtete Erscheinung, nämlich dass die Drahtspitze b sieh allezeit in VVNVV stellt, wenn beide Südpole vereinigt find, und in WSW wenn beide Nordpole einwirken, die Richtung der Magnete in der Zeichnung SN von Oft nach West angenommen, kann ich noch nicht als be-Kimmte Rezel mit Gewischeit verbürgen. Uebrigens

den, vielleicht weil sie leichter oscillsren. Es ist ferner gleichgültig, ob der Draht vorher über dem Magnete einige Zeit gehangen hat oder nicht.

ist ein Einflus des gleichnamigen Poles auf das über einem Pole schwebende Ende des Drahtes nur schwer wahrnehmbar, indem die Abstossung der gleichnamigen Pole gegen den Draht, welche aus dem stets gleichen Stande desselben, und dass er niemals zwischen den Polen zum Stillstande kommt, sehr deutlich folgt, für fich kaum beobachtet werden kann. Was mir hierbei zuweilen als Täuschung erschienen ist, namlich eine sehr schwache Anziehung oder Abstossung, würde sich erklären lassen, wenn das erst später beobachtete Gesetz bestätigt würde, dass bei zwei Südpolen das Drahtende jederzeit an der Nordseite und bei zwei Nordpolen an der Südseite derselben zum Stillstande kommt, wonach das Streben nach diesen Seiten als Abstossung und Anziehung erschienen seyn könnte.

Wenn dagegen das Ende des Drahtes b sich zwischen den ungleichen Polen N und S (Fig. 11) befindet, so steht es allezeit genau zwischen beiden. Diefer Satz, welcher die Hauptsache der ganzen Erscheinung ausmacht, ist hier bloss deswegen so ausgedrückt, weil er sich auf diese VVeise besser an das Vorhergehende anschließt. Genau genommen muß er aber so ausgedrückt werden: Wenn der frei schwebende Mesfingdraht in einer Höhe von 0,5 Lin. bis zu 2 Z. und vielleicht noch weiter über dem Nordpole eines starken Magnetstabes zum Stillstande gebracht wird, so zieht ihn ein mit jenem Pole nicht in Berührung gesetzter, sondern frei schwebend gehaltener Pol mit einer auffallenden Stärke an. Diese Anziehung ver-Schwindet (vermuthlich) vollständig, sobald beide Pole einander berühren, und der in dem Drahte erzeugte Magnetismus ist keinesweges bleibend, sondern verschwindet, sobald die Axe des Drahtes mit der des untergelegten Magnetes einen Winkel von etwa 600 Um sich von der Stärke der durch ihn ermaclit. zeugten Anziehung zu überzeugen, darf man nur mit dem genähertem Pole gegen das Ende des Dralites stossen, so wird dieser wegsliegen, aber augenblicklich zurückkehren, und festhängen. Uebrigens ist es gleichgültig, ob man den heterogenen Pol von der Seite oder in gerader Richtung nähert, auch macht der geringere Zwischenraum zwischen beiden Magneten keinen (bis jetzt von mir wahrgenommenen) Unterschied, wenn die Näherung nicht in Berührung übergeht, jedoch sucht der Draht bei größerer Entfernung, wie es mir scheint, zwischen beide zu kommen, ohne dass ich bestimmen kann, ob dieses Bestreben eine verticale Bewegung erzeugt. Die Richtung der Magnete rücklichtlich der Weltgegenden ist in Beziehung auf diese letzten Erscheinungen ganz gleichgültig. Drehet man den Draht um, und wiederholt den Versuch mit dem Ende a, oder verwechselt man die magnetischen Pole, so ist keine Veränderung der beschriebenen Erscheinung wahrnehmbar. Der Draht scheint also an sich gar keine Polarität anzunehmen, wiewohl es mir zuweilen 'geschienen hat, als ob eine sehr schwache Polarität hervorgerusen würde. Weil ich mich indess mit diesen Erscheinungen erst seit einigen Wochen gelegentlich amüsire, so kann ich darüber noch nicht entscheiden.

Diese sind die wesentlichsten von mir beobachteten Erscheinungen, welche ich einer weiteren Untersuchung keinesweges für unwerth erachte. Sie für Annal. d. Physik. B. 82. St. 3. J. 1826. St. 3.

Bb

magnetisch zu halten streitet gegen die Indisserenz des angewandten Drahtes gegen den Magnet überhaupt, und außerdem müste das Eisen im Drahte im VVirkungskreise des Nordpols bei so großer Nähe über demselben südpolarisch, folglich vom Südpole abgestosen werden, wovon gerade das Gegentheil Statt findet. Es schien mir daher wahrscheinlicher, dass Elektricität im Drahte als eine Folge der ihn bildenden Metalle erregt würde, auf welche der Magnetismus einen Einfluss außere, und den Draht selbst magnetisch mache, wenn nicht im Kupfer des Drahtes ein eigener Magnetismus vorhanden wäre, aus welchem die kürzlich durch Arago und Barlow entdeckten Erscheinungen erklärt werden könnten. Thermomagnetismus endlich ist nicht anzunehmen, denn ich habe die Erscheinungen oft beobaclitet, ohne dass ich den Draht nur mit der Hand berührte. Die Temperatur aber, worin die Versuche angestellt wurden, wechselte im physikalischen Cabinette zwischen 7° bis etwa 10° C., auch war der Dralit zuweilen den direkten Lichtstrahlen ausgesetzt, zuweilen nicht.

Um die verschiedenen möglichen Ansichten zu prüsen, habe ich die Versuche mit einem Drahte von reinem Silber, mit einem Kupserdrahte und Zinkdrahte wiederholt, ohne irgend einen Ersolg. Dann habe ich einen Silberdraht mit einem Zinkdrahte, und einen Kupserdraht mit einem Zinkdrahte an ihren beiden Ender zusammengelöthet, aber auch dieses war umsonst. Ferner band ich einen dünnen Kupserstreifen, i Lin. breit und 0,5 Lin. dick, mit einem ähnlichen Zinkstreisen vermittelst eines Seidensadens zusammen, aber auch diese zeigten keine Wirkung. End-

lich liefs ich die letzteren zusammenlöthen, und da schien mir einiger Magnetismus zum Vorschein zu kommen, jedoch so ausnehmend schwach, dass ich nicht mit Sicherheit darüber entscheiden kann. Entscheidend deutliche Spuren einer magnetischen Anziehung oder Abstosung waren auf allen Fall nicht vorhanden. Selbst eine andere, etwas dickere, und bedeutend heller gelbliche Sorte Messingdraht zeigte

fich völlig indifferent.

Entweder sind daher diese Erscheinungen eine Folge der individuellen Mischung von Zink und Kupfer in dem gebrauchten Drahte, oder des darin vorhandenen Eisens, oder aller dieser drei Metalle zusammengenommen. Ob nämlich Eisen diesem Drahte beigemischt sey, bat ich sogleich meinen verehrten Freund Ginel in zu untersuchen, welcher in einer kleinen Probe des Drahtes allerdings eine merkbare Menge sand, deren Quantität durch Untersuchung eines größeren Stückes bestimmt werden könnte, indes ist dieses bisher noch nicht geschehen. Mich selbst verhindern andere Geschäfte und auch Versuche, diesen Gegenstand vorerst weiter zu verfolgen, und ich muß daher erwarten, ob andere Physiker mir weitere Belehrung darüber verschaffen werden.

Heidelberg am 30. März 1826.

Muncke.

Zusatz. Dem Wunsche des geehrten Hrn. Versassers gemäs, .habe ich mich bemüht, mit dem überfandten Messingdrahte die obigen Versuche genau auf die angegebene Art zu wiederholen, allein ich bin nicht so glücklich gewesen, ein entscheidendes Resultat zu erhalten. Bemerken muss ich aber im Voraus, dass der, ungefähr 4 Zoll lange, Messingdraht, welchen ich der Güte des Hrn. Verfassers verdanke, sich schon dadurch abweichend verhielt, dass er, obwohl schwach, doch unverkennbar, des gewöhnlichen Magnetismus fähig war. Nicht nur folgte er bei freier Aufhängung dem Magnete augenscheinlich, sondern auch er nahm jedesmal nach einiger Zeit die Richtung des unter ihn gelegten Magnetstabes an, gleichviel nach welchem Azimuthe die Pole dieses gerichtet waren, und ohne dass sich eines der Enden des Drahtes vor dem andern ausgezeichnet hätte. Es ist also möglich, dass das in meinem Besitz befindliche Drahtstück entweder ursprünglich verschieden war von dem, mit welchem der Hr. Vers. experimentirte, oder auch, dass es durch die Versendung gelitten hat. Diess zu entscheiden wage ich nicht. Der von mir untersuchte Draht zeigt offenbar die Eigenschaften des

weichen Eisens, zwar hinfichtlich der Stärke nur in einem sehr geringen Grade. Ist er über em Magnetstabe zur Ruhe gekommen, and lenkt man ihn ein wenig ab, so macht er deutliche und messbare Schwingungen, hatte man ihm aber einen etwas starken Stofs ertheilt, so kreist er lange unbestimmt umher, bis er endlich in mehr oder weniger großen Schwingungen parallel mit dem Stabe wieder zur Ruhe gelangt. Diess ist selbst dann der Fall, wenn man das eine Ende des Drahtes, und gleichviel welches, auf die in Fig. 10 und 11 angegebene Art zwischen die gleichnamigen oder ungleichnamigen Pole zweier Magnetstäbe gebracht hat. Der einzige Umstand hiebei, dessen ich völlig gewiss bin und der entsernte Aehnlichkeit mit den vom Hrn. Verf. bemerkten Erscheinungen hat, ist: dass im ersteren Falle, wo sich also das eine Ende des Drahtes zwischen zwei Nordpolen oder zwischen zwei Südpolen befind*e*t, die Schwingungen langsamer find als im letzteren. Es zeigt fich dieses auch dadurch, dass das z. B. über dem Nordpole des einen Magneten befindliche Drahtende stärker von dem Südpole als von dem Nordpole des zweiten Magneten angezogen wird, wenn mar diesen seitwärts nähert. Indess wirkte bei meinen Versuchen der Nordpol des zweiten Magneten ebenfalls anziehend auf jenes Drahtende, doch musste er ziemlich nahe gebracht werden. Eine Abstossung, wie sie unter diesen Umständen bei einem Drahte von weichem Eisen so ungemein deutlich der Anziehung vorhergeht, habe ich nicht bemerken können, obwohl ich den Magneten sehr vorsichtig näherte. Wenn übrigens der, nach Fig. 10, zwischen die gleichnamigen Pole gebrachte Draht, wie es mir bisweilen schien, nicht völlig parallel mit der Axe der Magnete zur Ruhe kam, so war doch der Winkel sehr unbedeutend, betrug höchstens einige Grade. Die von mir gebrauchten Magnetstäbe waren ungefähr von gleicher Länge mit dem Messingdrahte, parallelepipedisch gestaltet, und etwas über 2 Linien dick. Der Messingdraht schwebte 13 Linien über dem einen Stab, und eben so hoch über dem Draht wurde der zweite Stab angebracht. Zwei magnetische Magazine, von denen jedes 48 Stäbe enthielt, zeigten wesentlich dasselbe, wie die kleinen Magnete. Die Erscheinungen wurden aber dadurch verwickelter, dass die Querriegel von weichem Eisen für fich auf den Draht wirkten, und diesen, wenn sie sich unmittelbar unter jhm befanden, ihren Kanten parallel stellten, sonst aber von der Hauptaxe des Magazins bedeutend ablenkten. Um vor Luftzag sicher zu seyn, wurden die Versuche mit den kleinen Magnetstaben auch unter Glas angestellt, jedoch mit gleichem Erfolg wie vorbin.

Uebrigens bin ich weit entfernt, aus diesen Resultaten irgend einen Schluß auf die des geehrten Hrn. Verfassers zu machen, da offenbar der von mir angewandte Messingdraht hinsichtlich der Anziehung, die er schon von einem einzigen Magneten erleidet, bedeutend von dem im Texte beschriebenen verschieden ist; eine Verschiedenheit, wovon sich auch Hr. Dr. Wöhler überzeugte, der sowohl den Versuchen des Hrn. Versassers, als auch den meinigen beigewohnt hat.

(P.)

## ANNALEN DER PHYSIK.

JAHRGANG 1826, VIERTES STÜCK.

I.

Beitrag zur näheren Kenntniss des Molybdans;

TOB

J. J. BERZELIUS.
(Beschluss.)

Molybdinoxydul und deffen Salze

Diese zuvor gänzlich unbekannte Oxydationsstufe des Molybdans erhalt man, wenn ein Molybdanoxydsalz mit einem von denjenigen Metallen digerirt wird, die das Waller zersetzen und Wallerstoffgas entwickeln. Die Lösung wird anfangs grünlich, dunkelt darauf michr nach und wird endlich schwarz und undurchsichtig. Die Einwirkung der Metalle endigt mit einer gänzlichen Fällung des Molybdanoxyduls in Gestalt einer voluminösen schwarzen Masse: Das Molybdanmetall ist nicht im Stande diese Reduction hervorzubringen. Zink bewirkt dieselbe sehr gesehwind, wenn man aber hernach versucht das Zinkoxyd durch Ammoniak von dem Molybdanoxydule abzuscheiden, so erhält man einen Theil des ersteren gewöhnlich vereinigt mit dem letzteren, auf eine solche Weise, dass kaustisches Ammoniak sie nicht trennen kann,

Annal, d, Physik. B. 82, St. 4, J, 1826. St. 4.

Co

Um des Molybdanoxydul rein zu erhalten, wandte ich folgende Methode an: Es wurde Queckfilber in eine Flasche gethan und ein gleiches Volumen von Molybdanehlorid - Auslösung, die mit ein wenig freier Salzsaure versetzt war, darauf gegossen. Zu dieser Auflösung wurde ein flüssiges Kaliumamalgam in Portionen von wenigen Tropfen hinzugesetzt, und sobald diese ihre Wirkung eingestellt hatten, neue Portionen hinzugefügt. Durch die Verdünnung mit Queckfilber wurde die Wirkung des Kaliums so verlangsamt, dals es sich in einem größeren Verhältnis auf Kosten des Oxydsalzes, als auf Kollen des Wassers oxydirte. Als die Farbe der Flüssigkeit endlich schwarz wurde und das Kalium nur auf Kosten des Wassers oxydirt zu werden schien, so dass das Oxydul ansing sich niederzuschlagen, so wurde die schwarze Flüssigkeit abgegossen und mit kaustischem Ammoniak gefähr. Wenn man bei diesem Versuch nicht freie Salzsaure hinzusetzt, so fällt das Kali, das auf Kosten des VVasfers gebildet wird, eine Portion von Oxydhydrat, das noch nicht zum Oxydul reducirt wurde, und man erhält einen dunkelbraunen Niederschlag, gemengt uns beiden Oxyden.

Das Molybdänoxydul, so wie es mit Ammoniak gefällt wird, ist im sehr vertheilten Zustande dunkelbraun, aber auf ein Filtrum gesammelt sieht es in Masse schwarz aus. Es kann mit VVasser gewaschen werden, ohne dass es sich anscheinend höher oxydirt; wenn es aber an der Lust getrocknet wird, erhält es eine hellere Farbe, weshalb ich es in einem lustleeren Raum über Schweselsaure trocknete. Es bildet dann ein völlig schwarzes Pulver, was das Hydrat des Oxy-

dule ift Im luftlegren Raum erhitet verliert es bei gelinder VVarme sein VVasser ganz allmälig. VVenn hernach das zurückgebliebene Oxydul nahe bie zum Glühen erhitzt wird, so entsteht darin ein lebhaft funkelndes Fenerphänemen, das schnell verschwindet. Be scheint von gleicher Natur mit dem beim Chrome oxydul zu seyn, denn hiebei verändert weder die Barrometerprobe ihren Stand, noch das Oxydul sein Antschen. VVenn das so behandelte Oxyd alsdann here ausgenommen und und auf einem Platinhlech erhitet wird, so verwandelt es sich unter einem neuen Fenerphänemen zum Oxyd; aber das Feuer ist in diesem Platinhlech erhitet Belle weit weniger lebhaft, als das, was im Vacunsti Statt fand.

Das Molybdanoxydulhydrat wird leicht von Same ren aufgelöft, das wallerfreie Oxyd ist in ihnen unlöse lich. Das Hydrat wird weder von kaustischen necht von kohlensauren Alkalien aufgelöst, wenn aber Mose lybdänoxydulsalze mit kohlensaurem Ammoniak gefällt werden und man von diesem einen Ueberschinse hinzusetzt, so löst dasselbe den Niedenschlag mit einer tief dunkelbraunen Farbe auf. Diese Lösung setzt heim Sieden das Aufgelöste im Form eines besichen Sakzes ab.

VVenu man lublimirte oder geschmolzene Molykit dänsäure mit Salzsaure übergielet aund mit Zink die gerirt, so wird bei sortgesetzter Digestion die Melybdenstere zu Oxydni reducirt, ohne dess sie ausgebisk wird. Gebraucht man hieztt die aus ider Lösung des Metalles in Salpstersture gesälle, sohwech geglüste Staze, welche im VVesser sich zu kleinen seidenartig stazenden Sohuppen ausbreiten, so nehmen diese stazenden Sohuppen ausbreiten, so nehmen diese

Bohnppen mit Beibehaltung ihree Glanzee und ihrer Form, eine dunkle Farbe an, Tehen in Masse Aliwarz aus, wid Chimmern im Somnenlichte, wenn die Flüssigkeit schnell umgerährt wird, mit einer dun! del messinggelben Farbe. Auf dem Fisteum find sie willig schwarz; sie erhalten aber, sobald die Flässigkeit obgeflossen il, nach einem Augenblick eine Purpur funde, die schnell durch die ganze Masse hindurch gelit; "bei den Trocknen wird die Mass blau, aber admiroch micht aufwilich in Walter Die Schnelle Werunderung Schient divon lierzurühren, dase die Schuppen die Porm der Saure belielten und dass die Buume's nachdeme der Sauei Aoff fortgegangen ift, offen bleiben und bereit steken jenen bei der ersten sieh dabbietenden Gelegenheit wieder aufzunelimen. Das mildiefe Weife gebildete Oxydul wird nicht von Sanz riem: geloft; whilsel von der concentritten Schweselfanres auch Schwirt es kein Hydrat zu legn. -og Wird ein Theil wasserfreies Molybdanoxyd mit & Thi. Molybdanpulver vermisele und die Mischung, immeinem gegen den Zutritt der Liff verschlossenen metals, bis zum Weileglähen erhitzt; vio erleidet die Malle dennoch keine lichtliche Veränderung. Libre Farbe ist grau, wie vorhin, und ich habe keinem Ums Rind auffinden können, deruzir zeigen vermöchte, dese fie Melybdenexydul-emhieltadadd and and the -d (Binige Verleglie var genmen Bestimmung des Samerstoffgehalte itt diesem Oxydul haben kein befriedigende Resultst gegeben; indesichabe ich dieselbed auch nicht kinkniglich abgeändert. ... griu Die Mobybdähbaydelfalse and fohwarz oder pur phrinchen und seigen im Allgemeinen dieselben Farbenahaizen, wie die Manganoxydialee. Die meisten haben dieselbe eue Grün, Braun und Schwarz zusammengeletzte Farbe, welche eine Auslösung, von Manganöxyl in kalter Salzsaure besitzt, ehe die Chlorents wicklung ansängt. Sie schmecken rein zusammenzien hend, ohne einen metallischen Nachgeschmack. Ihre Auslösungen oxydiren sich weniger leicht als die der Oxydialze und sie können daher bester ehne Verändes rung abgedunstet werden, wie jene. Bisweilen nehmen sie, besonders bei Ueberschuse an Sänzen, eine dunkle Parpursarbe an, völlig derjenigen gleich, welche die Manganoxydsalze unter gewissen Umständen annehmen.

Schwefelfaures Molybdanoxydul erhalt man, wenn das Oxydulhydrat in Schwefellaure aufgelost wird. Die Lölung ist fast schwarz. Reibt man das trockne Hydrat mit concentrirter Schwefellaure, so erhält man eine pechlchwarze zähe Verbindung, welche, went die Menge des Oxyduls hinreichend war, ein neutrales Salz ist. Vermischt man diese Masse mit Waster, so wird sie zersetzt, ein aufgeschwollenes basisches Sulz wird abgeschieden und ein Salz mit Ueberschus an Säure in Waller gelöft. Verdunstet man die Lion fung, so concentrit he sich zu einer schwarzen, zahen, nicht krystallinischen Masse. Man erhält diefelbe Verbindung, wenn verdünnte Schwefelfaure mit Oxydelbydrat gesattigt wird, welches, wenn man ea in Ueberschnis anwendet, in ein basisches Salz vetwandelt wird. Schwefelsaures Ammoniak wird nicht. vom falzfauren Molybdanoxydul getrübt. Verfucht man nach dem Einkochen der schwefelsenren Salzes disfes dadarch neutral su machen, dass mandicaberschüssige Schwefelsture in einer passenden Temperatur abraucht, so entwickelt sich schwesliglaures Gas und man erhält schweselsaures Molybdänoxyd, welches sich im VVasser mit rother Farbe auslöst. Setzt man die Hitze weiter fort, so wird das Salz blau. Aus einer Aussöfung von schweselsaurem Molybdänoxydul fällt Ammoniak das erwähnte basische Salz mit graubrauner Farbe. VVird das neutrale Salz mit einem Ueberschuss von Schweselsaure vermischt und sich selbst überlassen, so nimmt es eine Purpurfarbe an.

Salpetersquees Molybäänoxydul wird erhalten, wenn das Hydrat, seucht, oder im lustleeren Raum getrocknet, in verdünnter Salpetersaure ausgelist wird. Die Auslösung hat die dunkle Farbe der Salze, die aber bald ins Purpurne übergeht. Wird die Säure mit seuchtem Hydrat in Ueberschuss gesättigt, so bildet sich ein basisches Salz; aber diese Verbindungen erhalten sich nicht lange, sie verlieren allmälig ihre Farbe und auf Kosten der Salpetersaure wird Molybäänsaure gebildet.

Estefaures Molybdänosydul, richtiger Molybdänchlorur, erhalt man, wenn das Oxydulhydrat bis zur
vollen Sättigung in Salzfäure aufgelöst wird. Die Aufkölung ist sehr dunkel und nur gegen die Lichtslamme
durchsichtig, wo sie mit einer rothbraunen Farbe erscheint, Die Anslösung zieht keine Purpursarbe au.
Sie hinterläset nach dem Verdunsten eine schwarze,
sähe, und endlich zerborstene Masse, von der das
Meiste wieder in VVasser gelöst wird. Im lustleeren
Raum erhitst giebt sie VVasser und Salzsture und hinterläset ein schwarzes, in VVasser unlösliches, Pulver,

welches dennoch Salzläure, oder richtiger eine Verbindung von Oxydul mit dem Chlorur enthält.

Leitet man Molybdanchlorid in Gasform über gepülvertes Molybdanmetall, das nahe bis zum Glühen erhitzt wurde, so wird ein Theil des Chlorids vom Molybdanpulver absorbirt und in eine zusammengebackne, nach dem Erkalten, dunkelrothe Masse verwandelt. Uebergießt man diese mit Wasser, so wird darin eine geringe Quantität Molybdanchlorur aufgelöst, das Wasser schwach purpurn gefärbt, und Oxydul durch Ammoniak daraus gefällt. Weder fiedend heißes Waller, noch warme Salzläure lösen mehr davon auf and jener rothe Stoff wird zwar von diesen verringert, bleibt aber unverändert. Digerirt man ihn mit Kalihydrat, so wird er schwarz und das Kali enthält alsdann Salzsaure. Die schwarze Masse ist Oxydulhydrat, und wird mit schwarzbrauner Farbe von Salzsaure gelost. - Ein Theil dieses rothen Stoffes wurde im luftleeren Raum erhitzt; bei einer Hitze, welche das Glas ohne zusammengedrückt zu werden ertragen Dabei wurde ein geringer dunkelgrüner Sublimat erhalten, welcher sich im Wasser mit grünlich schwaizbrauner, der Lösung des Hydrates in Salzsaure ähnlicher Farbe anslöste, und von Ammoniak mit schwarzer Farbe gefällt wurde. Dieses Sublimat entsprach folglich demjenigen salzsanren Oxydulsalze, das auf nasem Wege erhalten wird. Ein anderer Theil des rothen Körpers wurde in eine an einem Ende zugeschmolzene Glasröhre gethan, welche man alsdann einen Zoll weit von diesem Ende zu einer feinen. Spitze auszog um den/Lustwechsel in der Röhre zu verhindern. Darauf wurde der rothe Körper bis mur

Schmelshitze des Gales erhizt, wobei er in Form einer verworren krystallisirten, dunkel ziegelrothen Masse sublimirte. Als diese, nach dem Erkalten, mit Wasser ausgezogen und behandelt wurde, löste dasselbe eine kleine Menge Chlorid auf, mit Zurücklasfung des rothen Sublimats. In einem Versuch gab dieses Sublimat dem Wasser eine schwache Rosenfarbe; das Wasser wurde jedoch bald trübe und sezte einen Stoff ab, der dem Sublimate selbst ähnlich sah. Dieses wurde auf die Länge in geringer Menge und mit grünbrauner Fárbe in Wasser gelöst. Eine Portion 'des Sublimates wurde mit kaustischem Natron zerletzt und darauf die übrigbleibende schwarze Oxydulmasse mit Salzsaure behandelt; sie löste sich darin ohne Rückstand und die Lösung gab Oxydul mit kaustischem Ammoniak. Wäre der rothe Sublimat ein Subchlorur gewesen, d. h. hätte er einem niederen Oxydationsgrad als dem Oxydule entsprochen, so würde bei Auflösung des Oxyduls in Säure Molybdänmetall zurückgeblieben seyn. Da dieses aber nicht ge-Schah, so ift klar, dass dieser rothe Stoff auch Molybdanchlorur ist und dass er sich zu seiner löslichen Abanderung eben so verhält, wie das ihm im Ansehen völlig gleiche, auf trocknem Wege bereitete, unlösliche, rothe Chromchlorur zu seiner im Wasser auflöslichen grünen Modification.

Verdunstet man eine Auflösung von Molybdänchlorur, das durch Einwirkung von Kalinmamalgam gebildet worden ist, so erhält man ein völlig schwarzes Salz, welches efflorescirt; dieses ist ein Doppelsalz von Chlorkalium mit Molybdänchlorur. Bei VViederauslösung bleibt ein schwarzes Pulver zurück, wahrscheinlich ein basisches Salz, das durch einen bei Reduction hinzugekommenen Ueberschuss von Kali entstanden ist. Auch mit Chlorammonium wird ein dunkles krystallisirendes Doppelsalz erhalten.

Molybdänjodur erhält man, wenn das Oxydulhydrat bis zur völligen Sättigung in Hydriodsaure aufgelöst wird. Es gleicht in allen Theilen dem löslichen
Chlorur. Auf trocknem VVege wirkt das Jod nicht
auf Molybdänmetall, selbst dann nicht, wenn das letztere in dem Gase des ersteren geglüht wird.

Fluorur erhält man, wenn das Oxydulhydrat in Flussfpathsäure aufgelöst wird. Die Auslösung hat eine schöne purpurrothe Farbe, ähnlich der von wolframsaurem Molybdänoxyd, doch bedeutend heller. Ber
gelinder VVärme trocknet sie zu einem purpurrothen
Firniss ein, der bei stärkerer VVärme die Purpursarbe
verliert, braun wird und sich alsdann nicht vollkommen in VVasser auslöst.

Flusspathsaures Molybdänoxydul - Kali erhält man, wenn die Auslösung des vorhergehenden Salzes, mit einer Auslösung von slussspathsaurem Kali vermischt wird. Es fällt sich in Form von blass rosenrothen Flocken. Bei freier Salzsäure wird es in VVasser gelöst und es setzt sich aledann während des Abdunstens, oder beim Erkalten, in Form eines dunklen rosenrothen Pulvers ab, das beim Trocknen bleicher wird.

Das Doppelfalz mit Natron ist leichter löslich. Es setzt sich beim Abdunsten in Form eines rosensar-bigen krystallinischen Pulvers ab. Das Doppelfals mit Ammoniak gleicht vollkommen dem mit Kali.

Flusspathsaures Kiesel-Molybdänoxydus ist in einem Ueberschuss von Säure auslöslich. Es trocknet bei freiwilligem Verdunsten nicht ein. In der VVärme geht der Ueberschuss von Säure fort und die neutrale Verbindung bleibt mit schwarzer Farbe zurück. Ammoniak fällt aus der Auslösung einen dunkelbraumen flockigen Stoff, der kieselsaures Molybdänoxydus ist. Es wird, wie das Oxydsalz, in der ammoniakalischen Flüssigkeit mit Hinterlassung von Kieselsaure zersetzt.

Phosphorfaures Molybdänoxydul wird gefällt, wenn man eine Auflölung von Molybdänchlorur mit einer Auflölung von phosphorfaurem Natron zersetzt. Der Niederschlag löst sich anfänglich wieder auf, wird aber bald beständig. Die Farbe desselben ist dunkelgrau. VVird das Oxydulhydrat in Phosphorsaure aufgelöst, so erhält man ein saures Salz, welches beim Abdunsten eine dunkle Purpursarbe annimmt und hiernach eine zersließende syrupsartige Masse bildet. Kaustisches Ammoniak löst das saure Salz mit einer so tiesen Farbe auf, dass die Flüssigkeit schwarz ist, aber gegen die Flamme eines Lichtes erscheint dieselbe tief dunkelbraun.

Arfeniksaures Molybdänoxydul verhält sich ganz wie das vorhergehende Salz.

Chromfaures Molybdänoxydul scheint es nicht zu geben. Bei Vermischung von chromsaurem Kali mit dem Chlorur entsteht ein basisches chromsaures Molybdanoxydsalz, und Chromchlorur wird mit grüner Farbe in der Flüssigkeit aufgelöst.

Kohlenfaures Molybdänoxydul kann wenighens micht auf nassem VVege dargestellt werden.

Borsaures, essignaures, bernsteinsaures, oxalsaures und weinsaures Molybdänoxydul sind sammthich unlöslich und bilden dunkelgraue Niederschläge, welche beim Trocknen schwarz werden. Sie kösen sich in geringer Menge in einem Ueberschuse ihrer Säuren auf.

Oxalfaures Molybdänoxydul - Kali bildet ein in Wasser auslösliches purpursarbenes Doppelsalz.

Weinfäure, Kali und Molybdänoxydul bilden ein in Wasser träglösliches Doppelsalz, welches vom Ammoniak mit dunkler Purpurfarbe aufgelöst wird und sich daraus wieder niederschlägt, wenn das Ammoniak verdunstet. Am Leichtesten erhält man dieses Salz, wenn Molybdänsaure in saurem weinsauren Kali gelöst, und daranf die Anslösung mit Zink digerirt wird, welches dieses zum Oxydsalz reducirt. Setzt man nun ein wenig Salzläure hinzu, so wird das Oxyd zum Oxydul reducirt, und wenn man die Wirkung des Zinkes fortdauernd erhält, nachdem die Saure gesättigt ist, so fällt ein Doppelsalz, als schwarzes Pulver, nieder, welches auf ein Filtrum gebracht, nachdem das Zinksalz durchgegangen ist, dem Waschwaller eine Purpurfarbe ertheilt. In einem offenen Gefälse verbrannt, hinterläßt dieles, geschmolzenes molybdanlaures Kali.

Eisencyanustes Molybeäncyanus erhält man, wenn ein Oxydulsalz mit einer Ausschung von Cyan-Eisen-Kalium gesällt wird. Der Niederschlag ist dun-kelbraun, an Farbe dem gleich, welchen man mit dem Oxydsalz erhält; er unterscheidet sich aber von

Gelem dedurch, dels er in einem Beberschuß des Fällungsmittels mit tief dunkelbrauner Farbe auslöslich ist. Er ist auch im kaustischen Asamoniak mit dunkelbrauner Farbe auslöslich. Diese Auslösung wird von Salmiak gefällt, welcher daraus die Cyanverbiudung abzuscheiden scheint, deren Farbe der Niederschlag besitzt; die darüberstehende Flüssigkeit hat eine schwache Purpursarbe.

## Molybdänfäure und Salze, in welchen diese Basis ift.

Die Molybdänfäure ist ihrem Verhalten nach ziemlich wohl bekannt, jedoch hat man vielleicht zu wenig Ausmerklamkeit verwandt auf deren Eigenschaft, sich mit Säuren zu verbinden, gegen welche sie die Rolle einer Basis spielt und von welchen sie aufgelöst wird, besonders wenn molybdänsaure Salze durch in Ueberschuss hinzugesetzte Säuren zerlegt werden.

Die Molybdänfäure scheint sich nicht chemisch mit dem VVasser zu vereinigen, d. h. keine wasserhaltige Säure zu bilden. VVenn Molybdän oder dessen Oxyd mit Salpeterläure oxydirt wird, so löst die letzters zuerst Molybdänfäure auf, die Flüssigkeit wird dabei gelb, trübt sich aber bald, sowehl bei Erhitzung als bei freiwilligem Verdunsten, und setzt Molybdänsäure in Gestalt eines weissen Pulvers ab. Bringt man sie auf ein Filtrum, wäscht und trocknet sie, so hat man einen zurt zertheilten weissen Stoff, welcher beim Glühen ein Paar Procent Feuchtigkeit abgiebt, die keine freie Säure enthält. Die geglühte Masse fühlt sich sanst werden.

erhält, wenn he sich aus der Salpsterläuse abletzt, wird sie von anderen Säuren mit ziemlicher Leichtigkeit aufgelöst, dahingegen sie nach dem Olühen oder Schmelnen von anderen Säuren nicht gelöst wird.

Schmelnen von anderen Säuren nicht gelöst wird.

Ich werde hier wirde Klasse von Sälzen beschreis ben, welche imm auch Doppelläuren nennen kating weil sie sich als solche gegen Alkalien verhalten, welche über dennoch se sehr dem Metalisaken im Allgebrasinen gleichten, dase man kanne verhalten sollte, es währ eine Säute ihre Base.

Schwefelsaure Molybdänsäure giebt eine gelbe Anslefting, die sil einer citronengelben Maffe eintrocknet, worder blols ein Theil wieder in Waller aufgelöff Wiell : An der Luft zerflielet die Malle wieder und die Kiryfialle verlohwenden. VV enn die gelättigte Ansie lesting mit einem Ueberschule von Molybdänshure gekucht wird, fo erhält ennn eine trübe mitchichte Phifi figkeit, die beim Erkalten gelafinirt und einen hells geRen flockigen Stoff abletet, den mun mit einem ba-Action Salze vergleichen kann. Dielen ist bie zu eid nem gewillen Grad in Wuller aufleslich, aber unlöckich in Weingeilt, von welchem er dellemangeachtet grün gelarbt wird. myse Warts har i despired and roulish - Salpetensture icheint mit Molybilänkinge keine Verbindung einzugehen; die in Kelter Gestalt erhalben werden kann.

Salzfaure Molybdänfäure, richtiger Molybdänse superchlored, erhält man, wenn die Molybdänsaure in Salzsäure aufgelöst wird. In sester Form erhält man diese Verbindung, wenn wassensee Molybdänse oxyd in einem Strom von Chlorgas gelinde erhitzt

hermach aufgelöß wird, obgleich er mehr VValler gebraucht.

Kieselhaltige Flussspathsäure löst die Molybdänsäure mit gelblicher Farbe auf. Die eingetrocknete
Ausstölung bildet einen citronengelben, nicht durchsichtigen Stoff, welcher sich größtentheile mit gelber
Farbe wieder in Wasser auslöst, während das eine basichte Verbindung im Wasser ungelöst zurückbleibt.

Estigsaure Molybdänsäure erhält man, wenn Mo-

Ighgfaure Molybdänfäure erhält man, wenn Molybdänfäure durch Kochen in Essigläure gelöst wird. Ein Ueberschuss von der ersteren macht die Austösung trübe und michig. Die geklärte Flüssigkeit giebt nach Verdunstung eine farblose Gallerte, welche hernach ölins weiteres Eintrocknen gelb wird und zu einem gröblichen gelben Pulver zerspringt, das in sehr geringer Menge und mit gelber Parbe vom Wasser gelöst wird.

Oxalfaure Molybdänfäure erhält man leicht, wenn beide Säuren zusammen digerirt werden. Die Ausschling ist farblos und selbst ein Ueberschuss von Molybdänsäure wird nicht einmal gesärbt. Die Ausschling giebt beim Verdunsten eine farblose Gallerte, welche ohne weiteres Eintrocknen krystallinisch wird. Das Salz löst sich vollkommen und mit gelber Farbe im Spiritus.

Saures oxalfaures Kali vereinigt sich mit der Molybdänsäure zu einem nicht krystallistrenden Doppelsalze.

Weinsaure Molybdänsäure ist ein sarbloses, nicht krystallisirendes Salz. In meinen Versuchen wurde die Lösung stets blau beim Verdunsten. Ich muss es unausgemacht lassen, ob dieses von irgend einer Beimengung der Weinstaure herrührte. Die Verbindung wird vollkommen von VVeingeist gelöst.

Saures weinfaures Kali ist das beste Lösungsmittel für Molybdänsäure, und löst beim Kochen auch die geschmolzene und sublimirte Säure auf. Die Auflösung trocknet zu einer gummiähnlichen Masse ein.

Bernsteinsaure Molybdänsäure wird durch Digestion beider Säuren mit Wasser erhalten. Die Lösung ist farblos, giebt aber nach dem Verdunsten gelbe Krystalle. Alkohol scheidet aus diesen ein gelbes Pulver ab und löst meist nur Bernsteinsäure auf.

Eisencyanurtes Molybdänsupercyanid erhält man, wenn eine Auslösung der verhergehenden Salze mit Cyan-Eisen-Kalium gesällt wird. Der Niederschlag ist rothbraun, gleich dem mit dem Oxyde und dem Oxydule, aber von einer helleren rothen Farbe. Er löst sich mit dunkelrothbrauner Farbe in einem Ueberschuss von Cyan-Eisen-Kalium auf, und gleicht darin dem vom Cyan-Eisen-Kalium mit den Oxydulsalzen hervorgebrachten Niederschlag; er unterscheidet sich aber von diesem durch sein Verhalten zu Ammoniak, welches denselben in einem Augenblick und ohne alle Farbe auslöst, aus einem Grunde, der leicht einzusehen ist.

Blaues Molybdänoxyd und blaue Molybdänsalze.

Bucholz fand, dass, wenn man Molybdänsaure mit metallischem Molybdän oder selbst mit Molybdänoxyd zusammenreibt und die Mischung alsdann mit Vyasser kocht, eine blane Flüssigkeit erhalten wird, welche auf Lackmuspapier als eine Säure reagirt, stärker als die Molybdänsäure, weshalb er sie in der von

ihm veranstalteten Ausgabe von Gren's Grundrift der Chemie als eine eigenthümliche Saure aufführte, die er molybdänige Säure nannte, und von der er zugleich einige Salze beschrieb.

Da, wie wir aus dem Vorhergehenden gesehen haben, das Verhältniss zwischen dem Sauerstoff in dem Molybdanoxyd zu dem in der Molybdansaure ist: = 2:3, so scheint daraus zu folgen, das das Molybdan keine unvollkommene Säure haben kann, went diese nicht gleich der Unterschwefelsaure zusammengesetzt ist aus zwei Atomen Molybdan und fünf Atomen Sauerstoff. Als ich um die Sättigungscapacität, dieser vermeintlichen Säure zu entdecken, dieselbe mit Kali lattigte, fand ich, daß sie durchaus keine eigne Salze hervorbringt, sondern in Molybdanoxydhydrat und in molybdansaures Alkali zerlegt wird Bucholz hatte dasselbe Resultat erhalten, aber erst dann, als er die mit Alkali vermischte blaue Auslosung erwarmte. Dieses setzt wieder voraus, dass et eine sehr verdünnte Flüssigkeit anwandte und sehr wenig Alkali hinzusetzte, weil diese alsdann nicht auf einander wirken, als bis sie erhitzt werden. Er schloß aus seinen Versuchen, dass das molybdanigsaure Alkali in der Warme auf Kosten der Lust zerlegt, und eine höhere Oxydationestufe gebildet werde, die sich mit gelber Farbe niederschlage. Daraus sieht main dass sein viertes Oxyd nichts anderes war, als Molybdänoxydhydrat. Bucholz wurde noch weiter zu dieser Vermuthung verleitet, dadurch, dass er aus einer Auflösung in Salpeterläure dasselbe gelbe Oxyd erhielt, dessen Verhalten er jedoch so verwickelt fand, dass er die Ausmittlung desselben der Zukunft überließ. Die

molybdanigsauren Salze, welche er einige Jahre hernach in seiner Ausgabe von Gren's Chemie beschrieb, habe ich nicht erhalten können.

Da das blaue Oxyd von Alkalien in Molybdan-

saure und Molybdanoxyd zerlegt wird, so muss es auch aus diesen auf einem weniger beschwerlichen Wege als dem von Bucholz angegebenen, zusammengesetzt werden können. Ich löste deshalb molybdänsaures Ammoniak, das unter freiwilligem Verdunsten angeschossen war, (d. h. das Bimolybdat NH<sup>5</sup> Mv<sup>2</sup> + 2 Aq) auf und vermischte es mit einer Auflölung von Molybdanchlorid. Die Flüssigkeit wurde sogleich dunkelblau und das blaue Oxyd nie-Enthielt die Flüssigkeit einen Ueberdergeschlagen. Ichus von molybdänsaurem Ammoniak, so ging sie hellblau durch das Filtrum, war dagegen das Chlorid im Ueberschuss, so hatte die durchgehende Flüssigkeit eine grüne Farbe. Der auf dem Filtrum gebliebene Niederschlag glich völlig dem Indigo; er konnte mit Salmiakwasser ausgewaschen werden, und diess wurde sehr unbedeutend davon gefärbt; aber der Salmiak ließ sich hernach nicht mit Alkohol wegnehmen, weil die blaue Verbindung in diesem auflöslich ist, obgleich. nicht so stark als im Wasser. Sie wird sehr langsam im kalten Wasser aufgelöst, so dass der Salmiak auf diese Weise mit einigem Verlust von der blauen Verbindung meistentheils ausgewaschen werden kann; die durchgehende Flüssigkeit wird dennoch so gesättigt blau, dass sie undurchsichtig ist. Wenn das gewaschene Oxyd auf Fliesspapier abgetröpfelt ist, und , alsdann bei gelinder Warme getrocknet wird, so er-

halt man es in fester Gestalt ganzlich unverändert und im Anlehen den reineren Sorten von Indigo so ahnlich, dass es im Aeussern nicht von diesen unterschieden werden kann. Es behält seine Löslichkeit in Wasser unverändert. In diesem Zustande enthält es chemisch gebundenes Wasser, was es bei Erhitzung im luftleeren Raum abgiebt, während es sich im ein fast schwarzes Pulver verwandelt. Das Wasser färbt sich hernach blau davon, aber unbedeutend, und Säuren siehen Molybdansaure daraus mit gelber Farbo. -Das wasserhaltige blane Oxyd wird von siedend heisem Waller in einem weit größeren Verhältnis gelöft, als vom kalten Wasser, und ohne dass die Lösung beim Erkalten etwas absetzt. Bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft bleibt die Lösung unverändert, wenigstens auf die Zeit von einigen Monaten, während der ich sie ausbewahrt habe. Beim Verdunsten in der Wärme bleicht sie ohne Unterlass, obgleich die letzten Portionen vom blauen Oxyd sich lange erhalten. Vermischt man die blaue Auflösung mit Salmiakpulver, so wird das blaue Oxyd gefällt, in dem Maasse, als sich das Salz auflöst, aber selbst die mit Salmiak gesättigte Flüssigkeit hat noch eine blaue Farbe. Daraue folgt, dass je reicher an Salz die Flüssigkeit ist, in der das blaue Oxyd gebildet wird, dieses um desto vollständiger gefällt wird; dahingegen wird eine verdünnte Flüssigkeit blau, ohne dass ein Niederschlag entsteht. Da in dem molybdänsauren Ammoniak, das zur Fällung des Oxydes angewandt wurde, die Molybdanfaure sechs Mal soviel Sauerstoff enthält, als in der Basis vorausgesetzt wird, so muss das blaue Oxyd, das durch einen einfachen Austausch gebildet worden, aus

einem Atome Molybdanoxyd und vier Atomen Mo-

lybdanfaure = Mo + 4 Mo bestehen. Um auch durch einen analytischen Versuch diese Zusammensetzung zu bestätigen, zerlegte ich eine Portion von gut ausgewasohenem und in Wasser aufgelöstem blauen Oxyd durch kaustisches Ammoniak, brachte das gefällte Oxydhydrat auf ein Filtrum und süsste es mit Salmiakwasser aus. Die durchgegangene Flüssigkeit, welche Molybdänsäure enthielt, wurde abgedunstet, bis dass aller Ueberschuss von Ammoniak in der verdünnten warmen Flüssigkeit für den Geruch verschwunden war, worauf sie mit Chlorbarium gefällt, und der gebildete molybdänsaure Baryt, der im Wasser unlöslich ist, aufs Filtrum gebracht, gewalchen, geglüht und gewogen wurde. Das Oxydhydrat wurde in Salpeterläure aufgelöst, in Molybdansaure verwandelt, diese mit Ammoniak gesättigt, verdunstet bis in der verdännten Auflölung der Geruch verschwunden war, und alsdann mit Chlorbarium gefällt. Die von dem Oxyd erhaltene molybdänsaure Baryterde verhielt sich zu dem von der Molybdänsäure gebildeten, dem Gewichte nach, wie = 1:4, wodurch folglich die Analyse das Resultat der Synthese bestätigte. Das blaue Oxyd ist also: doppelt molybdänsaures Molybdänoxyd \*).

framoxydes, welches bei seiner Oxydation zur Säure so unbedeutend an Gewicht zunimmt, dass es nicht mit einiger Wahrscheinlichkeit sür eine eigene Oxydationsstuse angesehen werden kann. Wenn dasselbe nämlich W+4 W ist, so braucht es nur 1\frac{1}{2} pr. Ct. Sauerstoff aufzunehmen um Wolframsaure zu werden.

Diess ist jedoch nicht das einzige Verhältnise, worin die Molybdansaure mit dem Oxyd vereinigt werden Um auf einem anderen als dem angeführten Wege das blaue Oxyd zu analysiren, vermischte ich bei einem Versuche 2 Thl. Molybdanpulver mit 1 Thl. Molybdansaure und mit sehr vielem Wasser, und setzte die Mischung in einer hermetisch verschlossenen Flasche einer Temperatur aus, die nach der verschiedenen Zeit'des Heizens zwischen + 40° und +60° schwankte. Die Flüssigkeit wurde blau in den ersten Stunden. Nach ein Paar Tagen hatte die blaue Farbe das Maximum ihrer Intensität erreicht, und nach 4 Tagen war sie in ein dunkles Grün übergegangen, welches sich dann nicht mehr veränderte. Sie enthielt jetzt ein grünes (olivenfarbenes) Oxyd, welches durch Auflösen von Salmiakpulver in der Flüssigkeit völlig niedergeschlagen werden konnte, und beim Waschen mit reinem Wasser wieder aufgelöst wurde. - Wenn eine Mischung von Molyhdänchlorid und blauem Oxyd mit Ammonik gefällt wird, so erhält man einen völlig, gleichen Niederschlag, der aber beim Auswaschen mit reinem Wasser zuerst eine blaue Flüssigkeit giebt und das Oxydhydrat zurücklässt, das hernach allein gelöst wird. Ich habe die Zusammensetzung dieses grünen Oxydes nicht untersucht. Diese scheint anzudeuten, dass man es als neutrales molybdansaures Molybdänoxyd betrachten könne.

Auch dieses ist von Bucholz beobachtet worden. Es ist sein fünstes Oxyd. Es bildete sich, als er die Auslösung des blauen Oxydes mit Molybdänpulver in einem offenen Gesälse digerirte; er hatte bemerkt, das

41

R

益

che.

tı.

f, I

4

e:

44

ı, İr

西

\i

die Auslösung ihre Farbe beim Verdunsten verlor und setzte Molybdän hinzu, um die wieder gebildete Säure zu reduciren. Diess führte ihn zu der Vermuthung, dass nicht eine, durch das hinzugesetzte Molybdän erzeugte, Reduction, sondern eine Oxydation auf Kosten der Luft, die Ursache zur Bildung desselben war.

Aus dem, was ich jetzt über die Oxydationsstusen des Molybdäns angesührt habe, halte ich es für bewiesen, dass dieses Metall nur drei bekannte Oxydationsstusen hat: Oxydul, Oxyd und Säure; dass Bucholz's erstes Oxyd schwerlich etwas anderes, als angelausenes Metall ist, weil das Oxydul auf trocknem VVege nicht gebildet wird; dass das zweite wasserfreies Molybdänoxyd ist, das dritte; doppelt molybdänsaures Molybdänoxyd, das vierte: Molybdänoxydhydrat, und das fünste: molybdänsaures Molybdänoxydhydrat, und das fünste: molybdänsaures Molybdänsauren Sättigungszustande mit den neutralen molybdänsauren Salzen.

Die Neigung der Molybdänoxydsalze, durch Oxydation blau oder grün zu werden, so wie die der Salze, in denen Molybdänsaure die Basis ist, durch Reduction, z. B. durch Zusatz von Alkohol oder ein wenig Molybdänmetall, nach Umständen blau oder grün zu werden, zeigt, dass diese Salze eine Anlage haben Doppelsalze zu bilden, in welchen die Säure und das Oxyd vom Molybdän die beiden Basen sind, eine Klasse von Doppelsalzen, von denen wir schon beim Eisen einige analoge Beispiele kennen. Die blauen Doppelsalze werden vorzugsweise gebildet. Ich habe diese Salze nicht mit besonderer Ausmerksamkeit unter-

fucht; alles, was ich in Bezug auf sie beobachtet habe, ist: dass sie, außer der Farbe, auch hinsichtlich
ihrer Löslichkeit in Wasser, ihrem Vermögen zu krystallisiren u. f. w. ganz verschieden sind von den beiden
Salzen, aus welchen sie bestehen. Sie verdienen gewis näher gekannt zu werden, aber das Studium derselben hätte mich weiter ins Detail geführt, als meine
Zeit erlaubte.

Die Versuche, welche ich über das Schweselmolybdan angestellt habe, werden in einer Abhandlung, über die Schweselsalze, der K. Akademie vorgelegt werden. [Sie ist die dritte in diesem Heste. P.]

## II.

Untersuchung über das Brechungsvermögen der elastischen Flüssigkeiten;

v o n

## Herrn Dulone \*).

Die Auffuchung der Urlachen fast aller physikalischen Erscheinungen fährt unvermeidlich zu irgend einer Hypothese über die innere Constitution der Körper. Selbst Newton, dem man gewiss nicht vorwerfen kann, dass er leichtsinnig Hypothesen angenommen habe, lässt sich bei einigen seiner Arbeiten auf mehr oder weniger wahrscheinliche Vermuthungen über die Anordnung der letzten Theilchen der Materie ein. Es war indels zu fürchten, dass alle diese, ihrer Natur nach sehr vagen, Schöpfungen des Geistes niemals Bestimmtheit genug erreichen würden, um bündigen und strengen Beweisen unterworfen zu werden. Eine neue Klasse von Thatsachen aber, die wir den Fortschritten der heutigen Chemie verdanken, erlaubt une zu | hoffen, dass die Corpuscularphysik bald Elemente besitzen werde, die einer numerischen Berechnung fähig find. Schon haben die Gesetze bei den Verhältnissen der chemischen Verbindungen Mittel geliefert, die Massenverhältnisse der materiellen Molekule zu bestimmen. Durch Uebertragung dieser Vorstellungen auf das Studium einiger Warmeerschei-

<sup>&</sup>quot;) Annales de Chim. et Phys. XXXI. 154.

nungen, haben Petit und ich gezeigt \*), daß, wenn die specifische VVärme, nicht wie sonst geschah in Bezug auf die Einheit des Gewichtes, sondern in Bezug auf jedes der verschiedenartigen Molekel für sich, gemessen wird, man sogleich einfache Verhältnisse und einen nothwendigen Zusammenhang entdeckt, zwischen Eigenschaften, die bisher als außer aller Verbindung stehend betrachtet wurden.

Die seit langer Zeit zwischen den Haupterscheinungen der VVarme und des Lichts bemerkte Analogie, konnte einen gleichen Erfolg vorhersehen lassen, wenn derselbe Kunstgriff auf das Brechungsvermögen der elastischen Flüssigkeiten angewandt würde. Es war

o) Annales de Chim. et Phys. X. 395. [Das Hauptrefultat, was die Hrn. Pet it und Dulong fanden, bestand darin: dass die specifische Wärme der von ihnen untersuchten elementaren Körper, multiplicirt mit den Atomengewichten dieser Körper selbst, oder mit gewissen Multiplen derselben, Producte gaben, die sür alle diese Körper fast dieselben waren, wie man diese aus nachstehender Tasel ersieht;

Specifische	Wärmen	Atomengewichte	Product beider
Wismuth	0,0288	13,30	0,3830
Blei	0,0293	12,95	0,3794
Gold	0.0298	12,43	0,3704
Platin	0,0314	11,16	0,3740
Zinn	0,0514	7,35	013779
Silber, ,	0,0557	6,75	0,3759
Zink . ,	0,0927	4,03	0,3736
Tellur .	0,0912	4,03	0,3675
Kupfer .	0,0949	3,957	0,3755
Nickel ,	0,1035	3,69	0,3819
Eisen	0,1100	3.392	0,3731
Kobalt ,	0,1498	2,46	0,3685
Schwefel	O*1880	2.011	0,3780

Bei den specifischen Wärmen ist die des Wassers zur Einheit genommen; bei den Atomongewichten das des Sauerstosses, (P.)] selbst wahrscheinlich, dass man auf diesem VVege, in der Kenntniss über die durch den Act der Verbindung den materiellen Molekeln eingepstanzten Modificationen, noch weiter vordringen werde; denn die Beobachtung des Brechungsvermögens erträgt eine größere Genauigkeit, als die Messung der specifischen VVärme, besonders bei den elastischen Flüssigkeiten, die überdiese sich mehr zu dieser Art von Untersuchung eignen, als tropsbare Flüssigkeiten und starre Körper. Um diese Vermuthung erweisen zu können, muste man genaue Messungen über das Brechungsvermögen aller einfachen und möglichst vieler zusammengesetzten Gase besitzen, damit man die VVirkungen der verschiedenen Grade der Condensation kennen lernte,

Die Abhandlung der Hrn. Biot und Arago ')
über die Verwandtschaft der Körper zum Licht, welche man immer als ein Muster von Genauigkeit nennen wird, umfast eine zu begränzte Anzahl von Fälle, um die nöthigen Data zur Lösung derjenigen Aufgabe zu liefern, mit welcher wir uns beschäftigen.

Die neueren Untersuchungen der Hrn. Arago und Petit \*\*) hatten einen andern Zweck; denjenigen nämlich, zu prüsen, ob die Wirkung eines und desselben Körpers auf das Licht stets seiner Dichtigkeit proportional bleibe, wie es nach der Newtonschen Theorie am naturgemäßesten scheint.

<sup>\*)</sup> Mémoires de la 1re Classe de l'Institut, T. VII. Ann. 1807. Dies. Ann. XXV. 345 und XXVI. 36.

<sup>\*\*)</sup> Annales de Chim, et Phys. I. 1. Dief. Ann. LXXXI. 250.

Es war daher nothwendig, neue Untersuchungen anzustellen, hauptsächlich mit zusammengesetzten Gasarten, deren Bestandtheile sich gleichfalls in Gasform beobachten lassen.

Diese Arbeit ist es, welche ich ausgeführt habe, und welche den Gegenstand der Abhandlung bildet, die ich hente die Ehre habe der Akademie vorzulegen.

Verfahren bestand darin, dass man die Ablenkung, welche das Licht bei seinem Durchgange durch ein hohles und folgweise mit verschiedenen Gasarten gefülltes Prisma erlitt, unmittelbar mit einem Repetitionskreise maß. Die Menge der Vorsichtsmaßregeln, welche die direkte Messung dieses, gewöhnlich nur einige Minuten betragenden, VVinkels erfordert; der Einslus, welchen die Veränderungen der Atmosphäre auf diese Operation ausüben und welcher nicht immer zu corrigiren ist, geben den Resultaten eine ziemlich beträchtliche Ungenauigkeit.

Der schöne Versuch von Hrn. Arago über die Ortsverrückung der Diffractions-Streisen, durch Hincinstellung eines durchsichtigen Körpers in einen der interferirenden Lichtbündel \*), brachte unsern gelehrten Kollegen auf ein neues Mittel zur Bestimmung des Brechungsvermögens der Gase, welches fast eine unbestimmte Genauigkeit erträgt. Kein anderes Mittel wäre gewiß mit ihm zu vergleichen, wenn es sich blos darum handelte, geringe Unterschiede zwischen sweien Körpern nachzuweisen; aber

<sup>\*)</sup> Diefe Ann. LXXXI. 248.

ee würde wahrscheinlich seine Vorzüge verlieren, wenn man es bei einer Reihe von Körpern, die das Licht sehr ungleich brechen, zur Messung des Brechungevermögens anwenden wollte.

Das Verfahren, zu welchem ich mich entschlossen habe, scheint mir mit dem Vorzug einer viel leichteren Ausführbarkeit, eine Genauigkeit zu vereinigen, welche hinreichend ist, um das von mir beabsichtigte Ziel zu erreichen.

Es gründet sich auf ein Gesetz, was von den Hrn. Biot und Arago in der erwähnten Abhandlung bewiesen wurde und ich bei mehreren andern Gasen bestätigt habe, nämlich: dass für eine und dieselbe elastische Flüssigkeit die Vergrößerung der Geschwindigkeit des Lichtes-bei seinem Uebergange vom Vacuum in diess Gas, oder, im Sinne der Undulationslaypothese gesprochen, die Verringerung dieser Geschwindigkeit, genau proportional bleibt den Veränderungen der Dichte des Gases. Da es nun sehr leicht ist, die Dichte eines Gases zu vermehren oder zu verringern, so kann man sie immer auf einen solchen Grad bringen, dass die Geschwindigkeit des Lichtes dieselbe ist in diesem Gase und z. B. in der atmosphärischen Luft; und wenn man die Dichtigkeit des Gases und der Luft bestimmt, sobald diese Bedingung erfüllt ist, so reicht eine einfache Portion hin, um das Verhältniss des Anwuchses der Geschwindigkeit für den Fall zu kennen, dass beide Gase gleiche Elasticitäten befitzen.

Diese Art von Beobachtung kann zwar nur die Verhältnisse der Berechnungsvermögen aller Gase in Bezug auf das zur Einheit angenommene Vermögen eines unter ihnen kennen lehren, aber diele Kenntnils ist auch die einzige, die wir zu erlangen nöthig haben.

Hier die Beschreibung des Apparates, der mir zur Ausführung der so eben gegebenen Idee gedient hat.

Ein hohles Prisma AB, gebildet aus einem dikken Glasrohre, dessen beide Enden durch zwei ungefähr um 145° gegen einander neigende Spiegelgläser
verschlossen sind, steht durch ein Glasrohr S in Verbindung mit einem Cylinder Z aus gleichem Material,
von einem Meter Länge und fünf Centimetern im
Durchmessen. Der Cylinder hat an jedem seiner Enden eine Dille von gesirnistem Eisen. Die an dem
unteren Ende ist mit einem eisernen Hahne G versehen; die obere trägt drei eiserne Röhren, ebenfalls
dazu bestimmt eine Verbindung herzustellen, die eine
N mit dem Prisma, die zweite O, durch das daran besestigte Bleirohr J, mit einer Lustpumpe, und die
dritte M mit einer Hahnglocke R, die auf einer Quecksilberwanne steht.

Das Prisma ist an einem Träger EF wohl beseichen stigt und so gestellt, dass ein entserntes Sehzeichen durch dasselbe wahrgenommen werden kann. Der in aufrechter Stellung besestigte Glascylinder z kann mit Quecksilber gefüllt werden durch ein kleines Rohr zur Seite J, was ein wenig länger ist als der Cylinder und mit diesem am unteren Ende in Verbindung steht.

Diese Anordnung erlaubt, wie man sieht, das Prisma lustleer zu machen, in dasselbe ein beliebiges Gas, das jedoch nicht das Quecksilber angreist, hineinzubringen, es durch Aussließen einer zweckmäßigen Menge Quecksilber nach Willkühr auszudehnen und endlich in jedem Augenblick die Elasticität zu messen. Zu dieser Messung habe ich mich fast beständig der Barometerröhre U bedient, die an der Lustpumpe angebracht ist.

Wenn aber das Gas von solcher Art ist, dass ea die Pumpe angreift, so wird, damit es nicht in diese eindringt, der Hahn O geschlossen; man läset es durch die obere Röhre C hinausgehen, indem man unter der Glocke R einen Strom von Wasserstoffgas oder Kohlensaure hervorbringt. In diesem Falle wird die Elasticität durch den Unterschied der Quecksilberspiegel in den Röhren Z und J gemessen.

Es ware ein Leichtes gewesen, den Apparat so einzurichten, dals er eine Compression des in ihm enthaltenen Gases erlaubt hätte. Da es aber ziemlich schwer halt, das Entweichen eines comprimirten Gales zu verhindern und überdiels die Vergleichung zweier Gase sich mit eben so vielem Erfolg bewerkstelligen lässt, wenn man dasjenige, was das grösste Brechungsvermögen besitzt, dilatirt, so habe ich fast immer dieses letztere Mittel angewandt. Um gewiss zu seyn, dase das Licht in zweien Gasarten gleiche Geschwindigkeiten habe, reicht es hin sich zu verfichern, dass dasselbe bei seinem Durchgange durch einen Raum, der folgweise von beiden Gasarten eingenommen und durch zwei ebene Glasplatten von constanter Neigung gegen einander begränzt wird, unter gleicher Incidenz die nämliche Ablenkung erfahre. Diesen Zweck erreicht man durch das astronomische Fernrohr X, welches im Brennpunkte seines Objecti-

ves mit einem Fadenkrenze versehen und vor dem Prisma in einer zweckmälsigen Höhe auf einem zweier gegen einander reclitwinklichen Bewegungen fähigen Fussgestelle aufgerichtet ist. Dasselbe steht wohlbesestigt auf einem massiven Mauerwerke V, dessen Veranderungen in der Höhe mittelft Temperaturwechsel, da sie stets gering sind und langsam geschehen, die Richtung des Fernrohre nicht verändern können. Wenn das Prisma offen steht und das Fernrohr auf das Selizeichen gerichtet ist, so sieht man, ob an den Gläsern, durch welche das Licht einfällt und austritt, die außeren und inneren Flächen parallel find, wenn durch Zwischensetzung des Prismas keine Ablenkung erzeugt wird. Indels ist bei dem Verfahren, was ich beschreibe, diese Bedingung nicht nothwendig. Man kann gewöhnliches Spiegelglas anwenden, dessen Flär. chen beständig um eine sehr merkliche Größe gegeneinander geneigt find. Es ist auch selbst nicht nöthig, dass die beiden Refractionen beim Ein- und Austritt am Prisma, in der nämlichen Ebene geschehen, ebensowenig als den Brechungswinkel zu kennen. Es ist bloss von Nutzen diesen Winkel recht groß zu machen, damit die Ablenkung sehr stark sey.

Ich werde jetzt die Art des Verfahrens angeben.

Man fängt damit an, die ganze innere Oberfläche des Apparates völlig auszutrocknen, indem man einem Strom von getrocknetem Hydrogengale durch denselben hindurchgehen läst. Man evacuirt hierauf den Apparat und füllt das Prisma mit trockner atmosphärischer Luft. Dazu ist unterhalb des Tellers der Luftpumpe ein mit Chlorcalcium gefülltes Rohr T angebracht, das durch einen Hahn abgeschlossen werden

Dieses Rohr, das ich seit langer Zeit gebrauche, ist bei einer großen Anzahl von Versuchen sehr bequem. Man richtet alsdann das Fernrohr auf das durch das Prisma wahrzunehmende Sehzeichen. der Apparat offen bleibt, so ist die Elasticität der in ihm enthaltenen Luft durch das Barometer gegeben, Man evacuirt den Apparat zum zweiten Male, und um die letzten Antheile der Luft daraus zu vertreir ben, bringt man eine gewisse Menge von dem Gase hinein, das man der Beobachtung unterwerfen will; endlich laset man das Gas in das aufs Neue evacuirte Prisma so lange einströmen, bis das Sehzeichen genau mit dem Durchschnittspunkte der Fäden zusammen-Hat man die Vorsicht beobachtet, das Gas lange sam einströmen zu lassen, so ist ziemlich leicht der Angenblick zu ergreisen, wo jene Coincidenz genan Statt findet, oder auch, wenn eine überschüsige Menge eingeführt ist, öffnet man den unteren Hahn G, bis dass das verdünnte Gas genan die erforderliche Dichtigkeit hat, um eben so stark wie die Lust zu brechen. Alsdann milst man die Länge der Quecksilbersäule, in dem an der Luftpumpe befestigten Barometer, oder die Differenz im Niveau dieser Flüsskeit in den Röhren Z und J; zieht man nun die eine oder die andere von dem gleichzeitigen Drucke der Atmosphäre ab, so hat man offenbar diejenige Elasticität des Gales, welche der gesuchten Bedingung genügt. Nach dem zuvor angeführten Grundlatze ist nun eine einfache Proportion hinreichend, um den Anwuche der Geschwindigkeiten des Lichtes in dem nämlichen, Gase zu finden, für den Fall, dals dieses im Augenblicke des Versuches gleiche Elasticität mit der Luft gehabt hätte.

Bei dem Wasserstoff- und Sauerstoffgase, welche ein schwächeres Brechungsvermögen als die Lust besitzen, hat es Vortheil, einen umgekehrten Gang zu besolgen, nämlich, statt jene so weit zu verdichten, dass sie mit der letzteren ein gleiches Brechungsvermögen erhalten, das Fernrohr alsdann einzustellen, wenn das Prisma mit einem der beiden Gase unter dem Druck der Atmosphäre gefüllt ist, und hierauf die Lust so weit zu verdünnen, bis deren Brechungsvermögen auf das des Gases reducirt ist.

Wenn die Gasart das Queckfilber angreift, mußs man die Beobachtungsart ein wenig abändern. Die Verbindungsröhre zwischen dem Prisma und dem das Queckfilber enthaltenden Cylinder, ist aus drei Theilen zusammengesetzt (Taf. VI. Fig. 2). Das Mittelstück LK trägt an seinem oberen Theile ein kleines cylindrisches Gefäs, welches zwischen seinen äußeren VVänden und dem Rohre einen ringsörmigen Zwischenraum lässt. Eine ähnliche Verrichtung befindet sich an dem oberen Ende der Röhre N. Die Durchmesser dieser verschiedenen Theile sind so gewählt, dass man das Mittelstück sortnehmen oder einsetzen kann, ohne an dem Uebrigen des Apparates irgend etwas zu verändern.

Wenn man z. B. das Brechungsvermögen des Chlorgases bestimmen will, so nimmt man die mittlere Röhre LK fort, und bringt an dem Ende S eine Röhre an, mittelst der man den Ueberschuse des durch die obere Oessiung D in das Prisma eingesührten Gases, zum Laboratorio hinausleitet. Wenn sich die Coincidenz des Schzeichens mit dem Fadenkreuze nicht mehr verändert, was anzeigt, dass das

Gas rein ist, so befestigt man das Fernrohr in seiner Lage. Man vertreibt hierauf das Chlor durch einen Strom von Kohlensauregas, bringt die Röhre LK wieder an ihre Stelle, und gielst die bei dem Napfe L und K mit einem leichtflüssigen Kitt aus. Nachdem nan die Oeffnung D durch einen kleinen mit Wachs überzogenen Glasstöpsel verschlossen worden ist, macht man den Apparat luftleer und bringt in das Prisma ein Gas, dessen Brechungsvermögen größer ist als das des Chlors; ich habe mich hiezu des Cyangases bedient. Hierauf bestimmt man das Brechungsvermögen des Chlors und des Cyans wie vorhin, und da das Vermögen des letzteren bekannt ist, so bezieht man das des Chlor auf die gemeinschaftliche Einheit. Dies Verfahren erfordert eine so beträchtliche Zeit, dass man es nur unter den günstigsten Zuständen der Atmosphäre ausführen kann, nämlich zur Zeit des Maximums der Temperatur des Tages.

Handelt es sich um einen Dampf, der bei gewöhnlicher Temperatur den Druck der Atmosphäre nicht
ertragen kann, so macht man den Apparat lustleer,
und füllt den Raum zwischen den beiden Hähnen O
und P mit der Substanz im tropfbar stüßigen Zustande, von der man aledann eine so geringe Munge, ale
man will, in den Apparat hinein bringt. In dem
übrigen bleibt das Verfahren das nämliche.

Es ist leicht den Grad der Empfindlichkeit dieses Versahrens zu schätzen und es unter diesem Gesichtepunkte mit dem der Herren Biot und Arago zu vergleichen. Für die atmosphärische Lust betrug die Ablenkung bei om,76 Druck und mit einem Prisma von 145° ungesähr 5 Minuten. Als jene Physiker diese

Ablenkung zu verschiedenen Zeiten mit einem Bordaschen Kreise massen, fanden sie von einem Tage zum andern Unterschiede von 16 Sekunden. Sey es nun der sich in ungleichen Mengen auf die Glasplatten des Prismas abletzende Wallerdampf, dem, wie jene Phyfiker voraussetzen, diese Unregelmässigkeiten zugeschrieben werden müssen, oder sey es irgend eine andere Ursache; so viel ist gewiss, dass die Größe der Ablenkung mit der Zeit zu variiren vermag. Bei unferem Verfahren aber reichen wenige Minuten hin um alle Messungen zu machen, und in dieser Zwischenzeit find alle möglichen Veränderungen von geringem Belange. Mit einer paselichen Vergrößerung kann man bei der Coïncidenz des Fadenkreuzes mit dem Sehzeichen noch Unterschiede von wenigstens einem Viertelmillimeter in der Elasticität der meisten Gase merklich machen. Da man eine Queckfilbersäule leicht bis auf ein Zehntel eines Millimeters misst, so fieht man also, dass die Fehler unterhalb 3000 des totalen Effectes liegen. Ich halte diese Genauigkeit wenigstens für zehnmal größer, als die, welche der Gebrauch des Repetitionskreises mit sich bringt. Es ist indels unnöthig in den Unterluchungen, welche uns beschäftigen, die Annäherung so weit zu treiben. man für die Reinlieit des Gales meistens nur bis auf zoo einstehen kann, fo habe ich geglaubt die Vergroserung des von mir gebrauchten und zu einem anderen Zweck verfertigten Fernrohrs nicht verändern zu dürfen, weil es hinreichend war in der Elasticität der Luft einen Unterschied von einem Millimeter wahrzunehmen, der ungefähr vie des tetalen Effects entspriekt.

Ich habe zuvor gesagt, dass der Satz, auf welchem sich das von mir beschriebene Versahren gründet, bewiesen werden solle. Dazu reicht es hin an einem Gemenge von zwei Gasen in bekannten Verhältnissen das Brechungsvermögen zu beobachten und das Resultat mit dem zu vergleichen, welches man durch die Rechnung in der Voraussetzung sindet, dass die VVirkung von einem jeden Bestandtheile des Gemenges seiner Dichtigkeit proportional bleibe. Stimmen Rechnung und Beobachtung überein, so kann man darans schließen, dass der Satz genau ist, und diess sindet in der That auch Statt. Hier einige Beispiele:

Gemenge von Kohlensäuregas und Kohlens. 730,5 · · 25.88 gemeiner Lust. Temperatur = 23°C. Lust 2092,0 · · 74.12

Die Ablenkung war gleich, wenn die Elasticitäten betrugen:

Nach dieser Beobachtung wird das Verhältniss des Anwuchses der Geschwindigkeit in dem Gemenge und in der Lust seyn, wie 1,136 zu 1. Der Wertlides Brechungsvermögens der Kohlensäure = 1,526 führt fast zu demselben Resultat.

Gemenge aus Wasserstoffgas und Kohlensauregas, zu gleichen Theilen. Temperatur == 21° C.

Elasticität der Lust = 0<sup>m</sup>,7580 - 0<sup>m</sup>,2254 = 0<sup>m</sup>,5326 Elasticität des Gemenges = 0<sup>m</sup>,7580 - 0<sup>m</sup>,2263 = 0<sup>m</sup>,5317 Brechungsvermögen nach der Beobachtung = 1,0017 Dasselbe nach der Berechnung \*) = 0,999

<sup>\*)</sup> Man sehe die Tasel über das Brechungsvermögen Seite 408.

Die atmosphärische Luft besitzt auch ein Brechungsvermögen, dem gleich, was man aus dem Vermögen seiner Bestandtheile ableitet.

Unter derselben Elasticität sind die Brechungs-vermögen der drei Hauptbestandtheile der Lust, nämlich folgende:

Sauerstoffgas . . 0,924
Stickgas . . . 1,02
Kohlensauregas . . 1,526

Nimmt man in der Luft 0,21 Sauerstoff und 0,79 Stickgas an, so wird das Brechungsvermögen der Luft seyn = 0,99984, und fügt man diesem 0,0026 hinzu für den Ueberschuss des Brechungsvermögens, das von 0,0005 vorhandener Kohlensaure herrührt, so kommt 1,001 für das Brechungsvermögen der Luft, wie es aus deren Elementen abgeleitet wird \*).

Diese Beispiele, denen ich noch einige andere analoge Resultate hinzufügen könnte, welche bei Gemengen erhalten wurden, die sowohl durch die Natur

- \*) Die meisten Chemiker betrachten die Elemente der atmosphärischen Lust als bloss gemengt mit einander. Es giebt
  auch in der That keinen Beweis, dass sie chemisch verbunden
  seyen. Indes ist der Dr. Prout †) von der Annahme einer
  Verbindung und eines einsachen Volumenverhältnisses der Bestandtheile ausgegangen, um die Dichtigkeit des Sauerstoffgases
  und Stickgases zu bestimmen, welche seinem Systeme über
  die specifischen Gewichte der elementaren Körper zur Grundlage dienen. Man wird aber bald hernach sehen, dass wenn
  die Bestandtheile der Lust eine Verbindung ausmachten,
  diese die einzige seyn würde, in welcher das Brechungsvermögen gleich ist der Summe der ihrer Elemente.
  - †) Annales de Chim. et Phys. I. 411.

als auch durch das Verhältnise ihrer Bestandtheile verschieden waren, sind hinreichend, um das in Rede stehende Princip wenigstens für die permanenten Gasarten zu bestätigen. VVenn die Dämpse hinlänglich entsernt sind von dem Maximum der Dichte, was einer jeglichen Temperatur entspricht, so besitzen sie dieselben Eigenschasten, wie die permanenten Gasarten; ich habe mich indess versichert, dass nahe bei diesem Maximum das Brechungsvermögen in einem merklich größeren Verhältnisse als das der Dichte wächst. Man kann diess ans der solgenden Tasel ersehen.

Da alle Beobachtungen auf dieselbe Art angestellt worden sind, so würde es überslüßig seyn in das Detail eines jeden einzelnen einzugehen. Ich begnüge mich daher die Resultate sammtlich berechnet zu geben.

Die nachstehende Tasel enthält die Verhältnisse der Brechungsvermögen von 22 Gasen bei gleicher Elasticität. Beobachtungen, die von 8° bis 32° C. mit denselben Gasen gemacht wurden; haben mir genau dieselben VVerthe gegeben; so dass die Temperatur, wenigstens innerhalb dieser Gränzen, keinen Einstus auf diese Verhältnisse auszuüben scheint.

Brechungsvermögen der Gase bei gleicher Temperatur und unter gleichem Druck, wenn das der atmosphärisch Lust zur Einheit angenommen wird.

Namen der Gafe	Brechungs- vermögen	Dichtigkeit
atmosphärische Lust	1,000	1,000
Sauerstoffgas	0,924	1,1026
Wasserstoffgas	0)470	0,0685
Stickstoffgas	1,020	0,976
Chlorgas	2,623	2,47
Stickstoffoxydulgas	1,710	1.527
Stickstoffoxydgas (Gas nitreux).	1,03	1,039
Chlorwafferstoffgas	1,527	1,254
Kohlenoxydgas	1,157	0,972
Kohlensauregas	1,526	1.524
Cyangas	2,832	7,818
ölbildendes Gas	2,302	0,980
Sumpfluft	1,504	0,559
Salzäther	3,72	2,234
Hydrocyanfauregas	1,531	ō,944
Ammoniakgas	1,309	0,591
Phosgengas	3,936	3,442
Schwefelwasserstoffgas	2,187	1,178
schwesligsaures Gas	2,260	2,247
Schwefeläther	5,197	2,580
Schwefelkohlenstoffgas	5,110	2,644
Phosphorwasserstossgas im Minim.	2,682	1,256

Die Dämpfe des Salzäthers, des Schweseläthers und des Schweselkohlenstoffs wurden bei einer Dichte genommen, die zwei oder drei Mal geringer war als die, welche dem Maximum in Bezug auf jede Beobachtung entsprach. Die in der obigen Tasel enthaltenen Zahlen sind also mit denen bei den permanenten Gasen vergleichbar. Als ich diese Dämpse im Maximum ihrer Dichte nahm, sand ich ihre Brechungsvermögen wie solgt:

Salzäther . . = 3.87

Schweselkohlenstoff = 5.198

Schweseläther . = 5.290

Die größeten Fehler, welche fich in diese Art von Bestimmungen einschleichen können, hängen weniger von der Genauigkeit des optischen Versahrens ab, als vielmehr von der Reinheit der Gase. Dieser letzteren Ursache vor allem schreibe ich die Unterschiede zu, welche die von den Hrn. Bi ot und Arago bestimmten VVerthe der Brechungsvermögen, mit denen durch meine eigenen Beobachtungen gesundenen darbieten. Damit man beurtheilen könne, ob die von mir erhaltenen Zahlen mit einigen aus dieser Quelle herrührenden Ungenauigkeiten behaftet sind, werde ich hier kürzlich die Vorsichtsmaßregeln angeben, die ich besolgt habe, um mir die nöthigen Gase zu verschaften. Sie alle sind durch Kalk oder durch salzsauren Kalk getrocknet worden.

Sauerstoffgas. Aus vorläufig geschmolzenem chlorsaurem Kali; das Gas ging durch eine Kalilauge und durch ein Rohr, worin Stückehen von seuchtem Kali enthalten waren.

Stickgas. Aus atmosphärischer Lust, durch anfange lebhaste und hernach langsame Verbrennung von Phosphor. Das Gas wurde nacheinander mit einer Auslösung von Chlor und mit Kalilauge gewaschen.

Das aus der Zersetzung des Stickstoffoxydgas mittelst rothglühenden Kupsers bereitete Gas hat genau das nämliche Brechungsvermögen. Diess ist vielleicht der einzige Beweis, den man
bis jetzt hat, dass das Radikal der Salpetersaure identisch ist mit
dem Gase, welches von der atmosphärischen Lust übrig bleibt,
nachdem der Sauerstoff und die Kohlensaure absorbirt worden.

Wasserstoffgas. Mittelst käuslichen Zinks und einer von Salpetersäure freien Schweselsäure. Das durch eine starke Kali-

lauge gewaschene Gas ging durch ein Rohr, gesüllt mit Stückches von augeseuchtetem Kali; es war ohne Geruch.

. Chlorgas. Aus Manganoxyd, das frei von Kohlenfäure war. Das Gas durchstrich eine lange Säule von Wasser.

Kohlensäuregas. Aus weißem Marmor mittelst Salpetersäure. Das Gas ging durch ein langes Rohr, gefüllt mit krystallisirtem und zerstoßenem kohlensauren Natron.

Stickstoffoxydulgas. Aus der Zersetzung des salpetersauren Ammoniaks durch eine gelinde Wärme. Das Gas ging solgweise durch Kalilauge und Schweselsaure.

Stickstoffoxydgas. Aus Stickstoffoxyd-Kali (nitrite de potasse), das durch Glühen von Salpeter erhalten war und durch Schwefelfaure zerlegt wurde. Das Gas ging in eine mit Wasser gefüllte Flasche und über seuchtes Kali.

Ammoniakgus. Aus flüssigem, sehr reinem Ammoniak.

Hydrochlorsauregas. Aus sehr reiner flissiger Saure.

Rohlenoxydgas. Aus einem Gemenge von Marmor und Eisen. Beide waren vorläufig für sich geglüht; das Wasserstoffgas, was es enthielt, wurde in Rechnung genommen.

Cyangas. Aus neutralem, mit Sorgfalt getrocknetem, Cyanquecksilber. Das Gas blieb drei Tage hindurch mit rothem Queckfilberoxyd in Berührung und man bestimmte die verhältnissmässige Menge von Stickgas, die es enthielt.

Oelbildendes Gas, nach dem gewöhnlichen Verfahren von Hrn. de Saussure bereitet. Durch Kali und Wasser wurde es von der Kohlensaure, der schwesligen Säure und dem Aether befreit.

Sumpfgas. Aufgefangen in dem Fluss von Bièvre. Es enthielt ungefähr ein Zehntel an Schwefelwasserstoff und Kohlensäure,
erlitt aber keine merkliche Verringerung durch Phosphor und enthielt nur 2,8 pr. Ct. Stickgas, die man in Rechnung nahm. Es absorbirte nahe das Doppelte seines Volumens an Sauerstoff und gab
ein dem seinigen gleiches Volumen an Kohlensäure. Ich sühre diess
Resultat an, weil ein ausgezeichneter Chemiker, Hr. Brande,
kürzlich Zweisel über das Daseyn dieser Verbindung ausgeworsen
hat \*).

<sup>\*)</sup> Ann. de Chim. et Phys. XVIII. 71-

Salzäther, mit Sorgfalt nach dem Verfahren des Hrn. Thénard bereitet und vollkommen von Alkohol befreit.

Hydrocyangas. Nach dem Verfahren des Hrn. Gay-Lussac dargestellt, mit aller nöthigen Vorsicht, um es von Wasser und Salzsaure zu befreien.

Phosgengas. Nach dem Verfahren des Hrn. J. Davy. Die Hydrochlorsaure, welche von dem im Kohlenoxydgas enthaltenen Wasserstoffgas herrührte, wurde in Rechnung genommen.

' Schwesligsaures Gas. Mittelst Quecksilber und Schweselsaure, die frei von Salpetersaure war.

Schwefelwasserstoffgas, aus Schwefelantimon mittelst Hydro-chlorsure.

Schwefeläther: Siedepunkt bei 35° C.

Phosphorwasserstoffgas. Aus Unterphosphorsaure mittela Warme.

Die in der vorhergehenden Tafel enthaltenen Verhältnisse sind unabhängig von jeder Hypothese über die Natur des Lichtes. Nimmt man das Emissionsfystem an, so bezeichnen jene Zahlen die Verhältnisse des Anwuchses der Geschwindigkeit des Lichtes, wenn es durch ein jedes der correspondirenden elastischen Flüssigkeiten hindurchgeht, wobei der Anwachs der Geschwindigkeit in atmosphärischer Lust von gleicher Elasticität die gemeinschaftliche Einheit ist. Nach den astronomischen Beobachtungen von Delambre und den directen Messungen der Herren Biot und Arago, welche völlig mit einander übereinstimmen, beträgt in gemeiner Luft von o° und om,76 der Anwuchs der Geschwindigkeit des Lichtes 0,000294 von der Geschwindigkeit im leeren Raum. Wird diese Zahl folgweise mit jedem der so eben genannten Verhältnisse multiplicirt, so erhält man die absoluten Incremente der Geschwindigkeit in jedem der elastischen

Flüssigkeiten, diese bei gleicher Temperatur und gleichem Drucke genommen. Fügt man die Geschwindigkeit im leeren Raum hinzu, d. h. die Einheit, so werden diese Zahlen die Brechungsverhältnisse oder die Verhältnisse der Sinus der Incidenz zu den der Refraction für den Uebergang des Lichtes aus dem Vacuo in diese verschiedenen elastischen Flüssigkeiten. Kennt man endlich die VVerthe des Brechungsverhältnisses, so leitet man daraus, mittelst der gewöhnlichen Formel ') die absoluten Brechungsvermägen (puissances résractives) ab, welche, durch die entsprechenden Dichtigkeiten dividirt, die specifischen Brechungsvermögen (pouvoirs resringens) abgeben, wie sie in der Newtonschen Theorie desinirt werden.

Nimmt man die Undulations-Hypothele an, so sind es nur die absoluten Geschwindigkeiten des Liehtes in der Lust und den übrigen Gasarten, die man zu verändern hat. Die Bestimmung und die Größe der Brechungsverhältnisse bleiben dieselben. Das absolute und specifische Brechungsvermögen haben keinen andern Sinn in dieser Theorie; aber die VVertlie des ersteren bezeichnen die Anwüchse der Dichtigkeit

Man weiß, daß, wenn in dieser Theorie  $2 \delta k^2$  den totalen Werth der Gesammtwirkung bezeichnet, die ein Körper auf das Licht ausübt, sobald dieses bis zu einer merklichen Tiese in jenem eingedrungen ist, man alsdann für das absolute Brechungsvermögens den Ausdruck hat  $2 \delta k^2 = r^2 - m^2 = (l^2 - 1) n^2$  oder einsach  $l^3 - 1$ , wo r die Geschwindigkeit des Lichtes in dem Körper von der Diohte d bezeichnet, n die Geschwindigkeit im Vacuo, und l das Brechungsverhältnis. Das specifische Brechungsvermögen ist  $2 k^2 = \frac{l^2 - 1}{l^2}$ .

des in jedem Gase enthaltenen Aethers, salls man voraussetzt, dass die Ungleichheit in der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellen bloß von einer Verschiedenheit in der Dichte dieses Mittels herrührt. Die solgende: Tasel enthält die Resultate dieser Rechnungen.

Brechungsverhältnisse und absolute Brechungsvermögen der Gase bei 0° und 0m,76.

Namen der Gase	Werth von $\frac{\sin z}{\sin r}$	Brechungs- vermögen od- l <sup>2</sup> — 1	Brechungsver- mögen nach Biot u. Arago
Atmosphärische Lust	1,000294	à,d00589	0,000589
Saverstoff	J,000272	0,000544	0,000560
Wafferstoff	1,000138	0,000277	<b>6,000285</b>
Stickstoff	1,000300	0,000601	0,000590
Ammoniak	1,000385	0,000771	0,000762
Kohlenfäure	15000449	6,000399	0,000899
Chlor	1,000772	0,001545	
Chiorwafferstoff	1,000449	0,000899	0,000879
Stickstoffoxydul .	1,000503	0,001007	
Stickstoffoxydgas	1,000303	<b>0,000606</b>	,
Kohlenoxydgas	1,000340	1800000	·
Cyan	1,000834	7,001668	
Oelbildendes Gas .	1,00078	<b>0,</b> ∞1356	
Sumpigas	1,000443	0,000886	ı
Salzäther	1,00109.5	0,002192	,
Cyanwasserstoff	1,000451	0,000903	
Phosgengas	1,001159	0,002318	
Schweflige Sture :	1,000665	0,001331	
Schwefelwafferkoff	1,000644	0,001288	
Schwefeläther	1,00153	0,003061	
Schweselkohlenstoff	1,00150	0,00301	
Phosphorwafferstoff im Minim.	1,000789	0,001579	

Die absoluten Brechungsvermögen der als einfach angesehenen Gase scheinen durchaus keine Beziehung zu deren Dichtigkeiten zu haben. Das Vermögen des VVasserstoffgases ist zwar fast genau die Hälfte von dem des Sauerstoffgases, allein die zahlreichen Beobachtungen, welche ich mit diesen beiden Gasen besohachtungen, die von allen fremdartigen Stoffen zu entsernen, die das wahre Verhältnis ihrer Brechungsvermögen hätten abändern können, haben mich überzeugt, dass sein VVerth sehr merklich von zahweicht. Ueberdies erlauben die Zahlen für den Stickstoff und das Chlor nicht weiter an eine solche Annäherung zu denken.

Vergleicht man die zusammengesetzten Gase unter einander, so bemerkt man eben so wenig irgend eine Beziehung zwischen ihrer Dichte und ihrem Brechungsvermögen. So haben das ölbildende und das Kohlenoxyd-Gas beinahe dieselbe Dichtigkeit; das Brechungsvermögen des ersteren ist aber sast das Doppelte von dem des letzteren.

Die Dichtigkeit des Salzätherdampfes ist ein wenig schwächer als die des schwesligsauren Gases, und sein Brechungsvermögen übertrifft das der schwesligen Säure um mehr als z von letzterem.

Der Schweselätherdampf ist sehr wenig dichter als Chlorgas; sein Brechungsvermögen ist das Doppelte des vom Chlor.

Die Brechungsvermögen der Hydrocyansaure und der Kohlensaure sind fast dieselben und die Dichte der ersten ist um 3 größer als die der letzteren.

`,

VVirst man die Augen auf die vorhergehende Tafel, so wird man noch viele andere Vergleiche machen können, welche zu demselben Schlusse führen.

Alle Physiker wissen seit langer Zeit, dass wenn man starre und flüssige Körper von verschiedener Natur mit einander vergleicht, die Refraction sich nicht proportional mit der Dichte verändert, und man hat hieraus geschlossen, dass jeder Körper eine von seiner Natur abhangende besondere Wirkung auf das Licht ausübe. Allein die Verschiedenheit der auf die Einheit der Masse bezogenen Wärmecapacitäten hat hin-'sichtlich der Anziehungen, welche man zwischen den Körpern und der Wärmematerie annahm, zu einem analogen Schlusse geführt. Da man indes gefünden hat, dass die Capacitäten, wenn sie für jedes Molekel besonders berechnet werden, entweder gleich sind, oder in einem einfachen Verhältnisse stehen, so würde es nicht überrascht haben, wenn dieselbe Idee, auf das Brechungsvermögen angewandt, sehr einfache Verhältnisse hätte entdecken lassen dort, wo man keine Beziehung vermuthete.

VV enn aber ein analoges Gesetz wirklich vorhanden wäre, so würde es sich schon in den Zahlen der vorhergehenden Tasel zeigen; denn da die Gase bei gleicher Temperatur und unter gleichem Druck beobachtet wurden, d. h. unter Umständen, wo ihre Theilchen einen gleichen Abstand von einander hatten, so konnten die zwischen ihren Brechungsvermögen bemerkten Ungleichheiten nur von der Ungleichheit in den VVirkungen eines jeden der für sich betrachteten Molekel abhangen.

Es bleibt zu untersuchen übrig, ob eine merkbare Beziehung zwischen den Brechungsvermögen der zusammengesetzten Gase und denen ihrer Bestandtheile Statt findet. Dieser Punkt hauptsächlich war es, auf den ich mein Augenmerk richtete.

In der oft erwähmten Arbeit der Herren Biot und Arago findet man schon mehrere Beispiele dieser Art von Vergleichung; allein zur Zeit, als jene bekannt gemacht wurde, war die chemische Zerlegungskunst noch weit von dem Grade der Genauigkeit entsernt, auf den man sie seitdem gebracht hat. Ueberdiess war ihnen durch die geringe Anzahl von den der Beobachtung unterworfenen Gasarten nicht erlaubt, diese Idee weit zu verfolgen.

Es gab selbst nur eine einzige Verbindung, namlich das Ammoniak, welche, aus zweien gasförmigen und unter dieser Form beobachtungsfähigen Bestandtheilen gebildet, zu einem entscheidenden Versuche dienen konnte. Jene Physiker fanden, dass das Brechungevermögen der Verbindungen gleich sey der Summe der ihrer Bestandtheile. Dieses Resultat rührt daher, dass sie bei ihrer Rechnung fehlerhafte (Bestandtheils-) Verhältnisse gebrauchten; denn wenn man von den viel genaueren Angaben ausgeht, die man jetzt besitzt, und von ihren Bestimmungen über das Brechungsvermögen des Wallerstoffgases und Stickgases Gebrauch macht, so heben sich die Fehler, mit denen sie behaftet find, auf und man erhält, eben sowohl wie durch die neuen in dieser Abhandlung enthaltenen Werthe, ein specifisches Brechungsvermögen, das ungefähr um ein Zwölftel geringer ist, ale das, was dem Ammoniak in Wirklichkeit angehört.

Die Ungenanigkeit der Verhältnisse aller übrigen Verbindungen, auf welche die Verfasser die nämliche Rechnung anwandten, hatte nicht minder Einflus auf die Endresultate.

So finde ich bei Anwendung der viel genaueren Verhältnisse, welche die chemische Analyse seitdem kennen gelernt hat, beim Olivenöl, arabischen Gummi und Alkohol, Differenzen von ‡ bis § zwischen der Rechnung und Beobachtung.

Indess da die Herren Arago und Petit gezeigt haben, dass die Veränderungen des Aggregatzustandes sehr beträchtliche Veränderungen in dem Brechungsvermögen nach sich ziehen, so wird es nicht auffallend seyn, so große Verschiedenheit zwischen den Wirkungen der Elemente in Gasgestalt und den derselben Substanzen in starrer oder slüssiger Gestalt zu finden. Wird aber das Brechungsvermögen einer Verbindung gleich seyn der Summe der ihrer Bestandtheile, wenn man nur die gasigen Verbindungen mit ihren ebenfalls gasförmigen Elementen vergleicht?

Um diese Frage zu beantworten, wird es nützlich seyn die specifischen Brechungsvermögen (pouvoirs résringens) zu berechnen im strengen Sinne, den man diesem Ausdruck gegeben hat. In der That um die Formel auf Verbindungen anzuwenden, muss man die Gewichtsverhältnisse durch die respectiven specifischen Brechungsvermögen multipliciren, und da der Ausdruck für die letzteren im Nenner die Dichtigkeit einschließt, so muss dieses Element verschwinden. Es reicht also hin, die absoluten Brechungsvermögen (puissances restractives) für gleiche Elasticitäten zu nehmen und die Volumensverhältnisse und scheinbare Ver-

dichtung zu berücklichtigen. Die Resultate dieser Rechnung und die entsprechenden durch die Beobachtung gegebenen Zahlen sind in der solgenden Tasel enthalten:

Absolute Brechungsvermögen der zusammengesetzten elastischen Flüssigkeiten, das der Lust = 1.

Namen der Gase	Brechungsvermögen beobachtet berechnet		Ueberschuss der Beob- achtung üb. die Rech- nung
Ammoniak	1,309	1,216	+ 0,093
Stickstoffoxydul .	1,710	1,182	+ 0,228
Stickfloffoxydgas .	1,030	0,972	+ 0,058
Waffer (*)	1	0,933	+ 0,067
Phosgengas	3,936	3,784	+ 0,0152
Salzāther	3,72	3,829	- 0,099
Hydrocyanfaure .	1,521	1,651	- 0 <sub>1</sub> 130
Kohlensaure	1,526	1,629	- 0,093
Hydrochlorfäure .	1,527	1,547	- 0,020

Man kann durch diese Tasel ersehen, dass bei keiner gassörmigen Verbindung, deren Elemente für sich im gassörmigen Zustande bestehen können, das Brechungsvermögen gleich ist der Summe der der Elemente.

\*) Ich habe keine direkte Beobachtung über den Wasserdamps gemacht. Man weiß schon durch die Beobachtungen der Herren
Biot und Arago, dass das Brechungsvermögen dieses Dampses nicht merklich von dem der Lust abweicht. Hr. Arago
hat seitdem durch ein besonderes Versahzen erkannt, dass das
erstere geringer ist als das setztere, aber um eine Größe, die
zu gering ist, als dass sie den Unterschied zwischen der Rechnung und der Beobachtung ausheben könnte.

Unter den neun Beispielen, welche ich anführe, lind fünf, bei denen die Beobachtung den Calcul übertrifft, und vier, wo das Gegentheil Statt findet.

Hr. Avogadro, Mitglied der Akademie zu Turin, hat durch eine lange Reihe von rein speculativen Arbeiten eine Relation zwischen dem specifischen Brechungsvermögen und der specifischen Wärme der Gase aufgesucht \*). Die Unregelmässigkeiten, welche man bei den VVärmecapacitäten der gasförmigen Flüfsigkeiten beobachtet, schreibt er der mehr oder weniger starken Verwandtschaft dieser Körper für den Wärmestoff zu; und indem er als Grundsatz aufstellt, dass die Verwandtschaft einer Verbindung gleich ist der Summe der ihrer Elemente, versucht er, welcher Potenz der specifischen Wärmen man die Verwandtschaften proportional anuelimen müsse, damit dem erwähnten Princip genügt werde. Er gelangt zu dem Resultat: dass die Verwandtschaften der Körper für den Wärmestoff sich verhalten, wie die Quadrate der specifischen Wärme. Diese Relation lässt sich nur auf die elastischen Flüssigkeiten anwenden. Endlich, indem er noch eine gewisse Abhängigkeit zwischen den specifischen Wärmen und den specifischen Brechungsvermögen der Gasarten voraussetzt, glaubt er durch andere Versuche wahrgenommen zu haben, dass die specifischen Brechungsvermögen der einfa-

<sup>\*)</sup> Memorie di Torino. T. XXVIII e XXIX; Biblioteca italiana, Dec. 1816 u. Jan. 1817; Atti della Società di Modena t. XVIII e XIX.

chen oder zusammengesetzten Gase genau dargestellt werden durch die Formel:  $P = pA + (1-p)\sqrt{A}$ ; wo P das specifische Brechungsvermögen, p eine constante Zahl und A das bezeichnet, was er V erwandtschaftezahl (nombre affinitaire) nennt, d. li. eine Zahl, die die Intensität der anziehenden Krast einer jeglichen Substanz ausdruckt.

Die Methode der Rechnung, welche der Hr. Verfasser anwendet, um zu seinen Formeln zu gelangen, ist nicht frei von Tadel; aber da er sich bloss vorgenommen hat, ein empirisches Gesetz aufzustellen, das mit den Beobachtungen verglichen werden muss, so ist wenig daran gelegen zu wissen, wie er versahren hat, um dieses zu entdecken. Das VVesentliche ist, dass es genau die Erscheinungen darstelle. Ich habe daher die Formel des Herrn Avogadro auf die Substanzen angewandt, sür welche er die Verwandtschaftszahl gegeben hat, und daraus die VVerthe der Brechungsvermögen abgeleitet, die sie nach der Theorie haben sollen. Die solgende Tasel zeigt die Resultate der Rechnung zusammengestellt mit denen der Beobachtung:

Specifische Brechungsvermögen in Bezug auf das der Lust und berechnet nach der Formel des Hrn. Avogadro.

•	Brechungsvermögen	
	beobachtet	berechne
Chlor	1,074	1,0027
Stickstoffoxyd ul	1,136	0,990
Stickstoffoxydgas	0,976	0,955
Oelbildendes Gas	2,348	2,204
Cyan	1.557	1,169
Blaulaure	1,621	· .1,414
Phosgengas	1,153	1,023
Sumpfgas	2,667	2,835
Schwefeläther	2,051	2,071
Salzäther	1,663	1,647

Mit Ausnahme des Schwesel- und Salzäthers, sür welche nur eine ziemlich geringe Disserenz zwischen den beobachteten und berechneten Zahlen Statt sindet, sieht man, dass die Formel des Hrn. Avogadre weit entsernt ist mit der Ersahrung übereinzustimmen.

Wenn man die Ursache jener Zu- oder Abnahme des Brechungsvermögens, von der oben die Rede war, in den Verhältnissen der Verbindung, in der besonderen Art der Condensation sucht, so sindet man kein constantes Verhalten. Bei dem Stickstoffoxydgase z. B., in welchem die Elemente in gleichem Volumen und ohne Verdichtung vorhanden sind, bemerkt man einen Anwuchs von mehr als 6 Hundertel, während die Chlorwasserstoffsaure, bei denselben Bedingungen, nur eine Verminderung von 14 pr. Ct. zeigt.

Das Phosgengas und der Salzäther enthalten ihre. Elemente in demselben Verhältnisse und in gleicher

Verdichtung. Dessenungeschtet ist bei dem ersteren eine Verringerung von beinahe 2 pr. Ct. und bei dem zweiten eine Vermehrung von 5 pr. Ct. vorhanden.

Das Stickstoffoxydulgas und die Kohlensanre, letztere als aus Kohlenoxyd und Sauerstoff bestehend angesehen, bieten einen noch überraschenderen Gegensatz dar. Hier sind auch dieselben Verhältnisse und dieselbe Verdichtung, aber an dem ersteren bemerkt man eine Vermehrung von 4, und an dem zweiten eine Verringerung von beinahe 1 pr. Ct.

Sucht man die Ursache dieses Widerspruches den mehr oder weniger beträchtlichen Wärmemengen zuzuschreiben, welche sich während des Actes der Verbindung entwickeln, so entdeskt man ebenfalls keine beständige Relation.

Ich habe der Beobachtung fast alle Körper unterworfen, welche die erforderlichen Bedingungen vereinigen. Die Zahl derselben ist unglücklicherweise sehr gering; wenn es aber erlaubt wäre, daraus allgemeine Schlüsse zu ziehen, so würde man zu diesem Gesetz gelangen: dass specifische Brechungsvermögen einer binären Verbindung größer ist als die Summe der ihrer Elemente, sobald die Verbindung neutral oder alkalisch ist, und dass das Gegentheil Statt findet, wenn die Verbindung saure Eigenschaften zeigt. Der Salzäther, den man als neutral betrachten kann, und das Phosgengas, das entschieden sauer ist, scheinen diesem Gesetz zu widersprechen; man muss aber erwägen, dass diese Verbindungen drei Grundelemente enthalten, die wahrscheinlich zu zwei binären, eins der Elemente gemeinschaftlich besitzenden, Verbindungen vereinigt find. Diese binären Verbindungen, die unmittelbaren Bestandtheile der in Rede stehenden Körper sind es, welche man mit einander vergleichen müste.

Es folgt also aus diesen Untersuchungen, dass die VVärmecapacitäten der Körper und die specifischen Brechungsvermögen derselben nicht, wie man bisher geglaubt hat, zu einer und derselben Ordnung von Dingen gehören. Die Capacitäten haben eine erweisliche Beziehung zu den Massen der Molekel; die Brechungsvermögen scheinen davon unabhängig zu seyn.

Ein einfaches Verhältnise zwischen den absoluten Brechungsvermögen der einfachen oder zusammengesetzten Stoffe ist selbst dann nicht vorhanden, wenn man diese Eigenschaften unter Umständen beobachtet, wo die molekularen Actionen am leichtesten vergleichbar seyn müssen und wo die Form und die Anordnung der Theilchen keinen Einfluss ausüben können.

Die Ungleichheit der Geschwindigkeit des Lichtes in verschiedenen Gasen von gleicher Temperatur und unter gleichem Druck, scheint von dem eigenthümlichen elektrischen Zustande der Molekel einer jeden Stoffgattung abzuhängen. Spricht man im Sinne der Undulations-Hypothese, die sich besser mit diesen neuen Ideen zu vereinbaren scheint, so würde die Geschwindigkeit des Lichtes um so mehr verlangsamt werden, als die Molekel stärker positiv wären.

Ich habe versucht, doch ohne Erfolg, diese Vermuthung durch einen direkten Versuch zu beweisen. Ich habe in das Glasprisma, das zu den vorhin beschriebenen Versuchen diente, nach einander gemeine

Luft, Wasserstoffgas und Kohlensaure einströmen lassen, welche unmittelbar vor der Hineinleitung mit einem elektrisirten Conductor in Berührung waren, habe aber keine merkliche Yeranderung in dem Brechungsvermögen dieler Gale wahrgenommen. ist möglicherweise die künstliche Elektricität, welche sich in diesem Falle den Molekeln der elastischen Flüssigkeiten anhängt, unvergleichlich geringer, als die, welche ihre natürlichen Atmosphären bildet. Wenn man auch überdiese dahin gelangte, die von mir hier ausgesprochene Vermuthung außer Zweifel zu setzen, so könnte man doch die Erscheinungen nur auf eine sehr schwankende Art erklären; und beim gegenwärtigen Zustande der Wissenschaft sieht man selbst kein Mittel, über diese Art von Dingen genaue Messurgen anzustellen, noch Gesetze durch den Calcul zu entdecken.

## III.

Veber die Schwefelfalze;

VOD

J. J. BERZELIUS.

(Aus den Kongl. Vetenks. Acad. Handl. 1825. St. 11.)

Bei einer Untersuchung über die Natur und Zusammensetzung der sogenannten Schwefelkalien \*) habe ich gezeigt, dass elektropositive Schwefelmetalle, welche entstehen, wenn Salzbasen durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt werden, und folglich vom Schwefel eine eben so große Anzahl von Atomen enthalten, wie die zersetzten Oxyde vom Sauerstoff enthielten, gegen elektronegative Schwefelmetalle die Rolle von Salzbasen spielen können, und dass aus ihrer Verbindung Salze entstehen, von denen viele im Wasser auflöslich find und in welchen der Schwefel die namliche Rolle spielt, wie der Sauerstoff in den schon bekannten Salzen. Es ist diese neue Klasse von Körpern, welche ich Schwefelfalze nenne, und im Gegensatz zu ihnen verstehe ich unter dem Namen: Sauerstoffsalze, solche, die aus einer oxydirten Basis vereinigt mit einer sauerstoffhaltigen Säure bestehen.

Seit dem Augenblick, als man bei Erklärung der chemischen Erscheinungen von elektrischen Ansichten auszugehen ansing, war es eine nothwendige Folge einzusehen, dass die entgegengesetzten elektrischen

<sup>\*)</sup> K. V. Acad. Handl. 1821. p. 145.

Tendenzen der Körper zwei Klassen von Erscheimungen hervorbringen, analog in jeder Klasse. Die Aehnlichkeit zwischen den Eigenschaften der elektropositiven Verbindungen nennen wir Basicität, und die zwischen den elektronegativen Acidität. Durch diese Anficht ist begreislich geworden, was man zuvor nicht verstehen konnte, dass ein mit Wasserstoff vereinigter Körper, welcher ein basisches Oxyd zu zersetzen strebt, während er zugleich die elektrochemischen Eigenschaften des Radikals neutralisirt, - eben so gut sauer schmecken und auf Pflanzenfarben reagiren könne, wie eine Sanre, gleich als sey er mit Sauerstoff vereinigt und neutralisire die oxydirte Basis, ohne sie zu zersetzen. Ein Beispiel hiezu haben wir an der Chlorwallerstoffläure (der Salzsäure), welche die Basen zersetzt, und an der Chlorsaure (der überoxydirten Salzsaure), welche sich mit diesen verbindet. Das Produkt ist in beiden Fällen ähnlich und hat die Eigenschaften, welche die Salze auszeichnen, ungeschtet es im ersten Falle nur aus zwei und im letzteren aus drei Elementen besteht, oder andere betrachtet, im ersteren Fall aus zwei einfachen Körpern und im letzteren aus zwei Oxyden. Was wir ein Salz nennen, müste - folglich aus einem elektrischen Verhalten bestimmt werden, ohne Rückficht auf die Anzahl der Bestandtheile. Wir nennen deshalb die Vereinigung von Chlor und Natrium ein Salz, weil beide Körper ihre elektrischen Relationen einander gänzlich vernichten. Der Umstand, dass Chlor ein elektropositives Metall neutralisirt, der Sauerstoff aber nicht eine gleiche Wirkung erzeugt, liegt nicht in der ungleichen elektrisch-chemischen Intensität dieser Körper, denn dann

Natrium mit zwei Atomen Sanerstoff, d. h. das Natron, neutral wäre, es doch eine Verbindung mit mehreren Atomen werden. Aber Natriumsuperoxyd ist es nicht, sondern hat statt dessen bestimmt verschiedene elektronegative Reactionen des Sauerstoffes angenommen. Wenn dagegen ein elektropositives Metall in mehreren Verhältnissen mit Chlor vereinigt wird, so sind die Verbindungen sämmtlich Salze, Die Ursache zu dieser charakteristischen Verschiedenheit in dem Verhalten kann folglich nicht einer ungleichen elektrischen Intensität zugeschrieben werden, sondern muss in einer anderen ungleichen Beschassenheit der wägbaren Materie, woraus diese Körper bestehen, gessucht werden.

Die elektronegativen Körper theilen sich in dieser Hinsicht in drei Klassen, nämlich:

- 1) In solche, welche die elektropositiven Metalle zu Salzen neutralisiren und ich Salzbilder (Saltbildare, Corpora halogenia) nenne: Chlor, Jod, und Fluor.
- 2) In solche, welche die Metalle nicht neutralisiren, sondern mit ihnen elektropositive und elektronegative Verbindungen (Basen und Säuren) hervorbringen, aus welchen ebenfalls Salze entstehen. Für diese will ich den Namen: Säuren- und Basen-Bilder (Syre- och Bas-bildare, Corpora amphigenia) vorschlagen; doch werde ich sie in dem Folgenden, der Kürze wegen, nur Basenbilder nennen, weil in einem Salze Base und Säure immer dieselben elektronegativen Bestandtheile enthalten. Diese sind: Sauerssoff, Schwefel, Selen und Tellur.

3) In solche, die keine der Eigenschaften besitzen, durch welche die beiden vorhergehenden Klassen charakterisit werden, die aber mit Körpern von andern Klassen Sauren bilden, nämlich: Stickstoff, Wassersstellersstelle, Phosphor, Bor, Kohle, Kiesel, Arsenik und die elektronegativen Metalle.

Die elektropositiven Körper dagegen sammtlich bilden Salze mit der ersten, Basen mit der zweiten, und Legirungen mit der dritten Klasse der elektronegativen Körper, und machen unter diesem Gesichtspunkt nur eine einzige Reihe aus.

Nicht alle Chemiker haben den Grund dieses Lehrgebäudes unbedingt zugegeben, sondern einige nehmen noch wasserstoffaure Salze an, z. B. hydrochlorsaure, hydrojodsaure; aber diese Annahme macht die Sache noch verwickelter. Es kann hier nicht der Ort seyn, darüber in Untersuchung einzugehen, und ich bemerke daher bloss, dass diejenigen, welche meinen, eine Lösung von Kochsalz in Wasser verhalte sich zum festen Kochsalz eben so, wie eine Lösung des Salpeters zum festen Salpeter, die Gründe für das obige Lehrgebände angenommen haben, und dals diejenigen, welche dieles nicht zugeben, annehmen müssen, die Lösung des Kochsalzes in Wasser enthalte einen Körper, hydrochlorsaures Natron, der zu einer andern Klasse von Verbindungen gehöre, als das feste Kochsalz, und in dieser Hinsicht sich mehr von dem letzteren unterscheide, als z. B. Schweseleisen von Eisenvitriol, weil der Vitriol nur Schweseleisen vereinigt mit Sauerstoff enthält, das hydrochlorsaure Natron aber neben dem Chlornatrium beides, Sauerstoff und Wallerstoff, enthalten mülle.

Der Zweck dieser Abhandlung ist: eine nähere Entwicklung der Eigenschaften, welche die Charaktere der zweiten Klasse von elektronegativen Körpern, d. h. der Basenbilder, ausmachen. Die Eigenschaften des Sauerstoffes sind in dieser Hinsicht bekannt und wir werden sehen, dass der Schwesel das Verhalten des Sauerstoffes auf eine solche VVeise nachahmt, dass man von dem beim Sauerstoff Bekannten, mit vieler Sicherheit zu dem Unbekannten beim Schwesel übergehen kann.

Die Fragen, welche ich zu beantworten suchte, sind solgende: Sind die elektronegativen Schweselmetalle ihrer Zusammensetzung nach proportional mit den elektronegativen Oxyden und solgen sie, bei ihren Verbindungen mit elektropositiven Schweselmetallen denselben Gesetzen, wie die Oxyde, d. h. mit andern VVorten: Können die Sauerstoffsalze sich in Schweselsalze verwandeln, dadurch, dass der Sauerstoff gegen eine Anzahl von Schweselatomen ausgetauscht wird?

Setzt das Daseyn einer Sauerstoffsaure nothwendig eine entsprechende elektronegative Schweselver-bindung voraus?

VVelche Körper können mit hinlänglichem Grund zur Klasse der Basenbilder gerechnet werden? Auf diese Frage habe ich schon in dem Vorhergehenden im Voraus geantwortet.

## Nomenclatur.

Ich werde hier eine große Anzahl zuvor ganz unbekannter Verbindungen aufführen, welche nothwendig mit Namen unterschieden werden müssen. — Nach den zuvor von mir gegebenen Ideen zerfallen die Salze in zwei Klassen; die einen, welche entstehen, wenn ein Salzbilder sich mit einem elektropositiven Metalle verbindet, nenne ich Haloidsalze, die anderen, welche von einer Basis und einer Saure gebildet werden, nenne ich Amphidsalze. Diese theilen sich wieder nach den verschiedenen Basenbildern, welche sie enthalten; in Sauerstoffsalze, Schweselsalze, Selensalze und Tellursalze. Diese Benennungen muß man wohl aussalsen, damit man nicht z. B. die Tellursalze verwechsle mit den tellursauren Salzen eder mit den Telluroxydsalzen. Denn in den ersteren ist das Tellur der Basenbilder, in dem zweiten das Radikal der Saure, und in den dritten die Salzbase, wie sich leicht von selbst versteht.

Zu einer leichten Benennung der Haloidsalze habe ich keinen zweckmäsigeren Ausweg gefunden, als der Nomenclatur der Oxyde zu folgen. VVie ich es schon in der vorhergehenden Abhandlung bemerkt habe, sage ich folglich: Eisenchlorur statt salzsaures Eisenoxydul, und Eisenchlorid statt salzsaures Eisenoxyd. Für höhere und niedere Verbindungen gebrauche ich die VVorte: sub oder super, z.B. Superchlorid, Subchlorur.

Es gehört aber zu einer vollständigen Uebereinstimmung der Haloidsalze mit den Amphidsalzen, dass sie sowohl basische als saure Salze bilden können. Die basischen bestehen aus dem Oxyd eines elektropositiven Metalles verbunden mit dem Haloidsalz desselben Metalles, aber stets so, dass das Oxydul mit dem Chlorur und das Oxyd mit dem Chlorid verbunden ist. Die Benennung basisch bezeichnet also richtig die Verbin-

dung des Salzes mit einer Bass; in Fällen, wo es mehrere Verbindungsstusen mit den Basen giebt, gebrauche ich die Worte: basisch, doppelt basisch, dreisach basisch, u. L. w. je nachdem das Oxyd entweder gleichviel, oder zweimal, oder dreimal soviel Metall enthält, wie das Haloidsalz. Bis jetzt kennen wir nur Verbindungen von Oxyden mit Haloidsalzen; es ist aber nicht unmöglich, dass wir künstig auch Verbindungen von Schweselmetallen mit diesen entdecken werden. Aus einem gleichen Grunde sage ich z. B. saures Goldchlorid, saures Fluorkalium, wenn ein Haloidsalz chemisch mit der Wasserstofsaure eines Salzbilders verbunden ist.

Wenn ich hier eine neue Nomenclatur für die Amphidsalze aufzustellen hätte, so würde ich von der Vorstellung ausgehen, dass das Radikal der Säure mit dem Basenbilder-Gehalt der Säure und der Base zu einem zusammengesetzten Salzbilder verbunden sey, mit welchem das Radikal der Basis ein Haloidsalz ge-Dadurch würde die Nomenclatur für die Salze durchweg analog werden. Da wir indess für die Sauerstoffsalze eine allgemein bekannte und gebrauchte Benennungsart angenommen haben, so würde es gewiss unnütz seyn, dieselbe abzuschaffen suchen, weil jede Art von Namenveränderung ein großes Unglück für die VVillenschaft ist, und nur durch die dringendste Nothwendigkeit gerechtfertigt werden kann. Da Versuche die vollkommenste Analogie zwischen den Schwefelfalzen und Sauerstoffsalzen nachgewiesen haben, so wird es leicht den ersteren analoge Benennungen mit den letzteren zu geben. Wenn so z. B. die Sanerkoffatome bei der Arlenikläure gegen eine gleiche Anzahl von Schweselatomen ausgetanscht werden, nenne ich die Verbindung (im Schwedischen): Arsenikevasla; wenn aber dasselbe mit der arsenigen Säure geschieht, nenne ich sie: Arsenikevalighet, und die noch niedere Schweselungsstuse, welche sich mit elektropositiven Schweselmstallen vereinigt, nenne ich: Underarsenikevaslighet. Für den allgemeinen Begriff eines Schweselmstalles bediene ich mich des VVortes: Svassa (von Svasvel, der Schwesel, abgeleitet), gleichwie wir (im Schwedischen) sagen Syra (d. h. Säure, worans in der schwedischen Sprache das VVort: Syre, Sauerstoff, abgeleitet ist. Eben so sind die VVörter: Svassighet, Selenighet, Tellurighet dem VVorte: Syrlichhet, das wir im Deutschen durch: unvollkommne Säure wiedergeben, nachgebildet worden P. \*)).

\*) Die Uebersetzung der hier von dem Hrn. Verfasser gewählten schwedischen Kunstwörter, oder vielmehr die Bildung neuer Namen, von gleicher Bedeutung mit jenen und im Sinne der bei uns gebräuchlichen Nomenclatur, hat große Schwierigkeiten, wenn dabei alle Anforderungen befriedigt werden follen. Es giebt zwar manche Analogien, nach denen sich hier und da ein passendes Wort zusammensetzen oder ableiten lässt; aber im Deutschen die hier vorkommenden Verbindungen auf eine consequente und tadellose Weise, besonders im' Allgemeinen, zu bezeichnen, halte ich fast für unmöglich; es sey denn, man wolle mit der Nomenclatur, welche bei uns für die Sauerstoffverbindungen besteht, so wie mit den Namen mehrerer elementaren Körper, sehr gewaltsame Aenderungen vornehmen. Da dieses aber zur Zeit nicht wohl thunlich ist, und ich auch zu einem solchen Geschäfte weder Beruf noch Neigung fühle, 'so habe ich mich für die gegenwärtige Abhandlung nur darauf beschränkt, die von dem Hrn. Versasser eingesührten schwedischen Benenungen verständlich zu machen. Die allDie elektropolitiven Schwefelmetalle im Allgemeinen werden Schwefelbasen genannt. Wo sich blose ein einziges von ihnen sindet, sage ich z. B. Schweselkalium, Schwefelblei, wo aber zwei vorhanden sind, sage ich z. B. Schweseleisen für Fe S<sup>2</sup>, und Eisenschwefel für Fe S<sup>3</sup>.

Auf dieselbe Weise sage ich: Selena, Tellura, Selenighet, Tellurighet, Selenbase, Tellurbase.

Die Nomenolatur der Salze bildet fich hierans von selbst. So sage ich: arsenikgeschweseltes, arsenikgeschweseltes, arsenikgeschweseltes, arsenikgeschweseltes, arsenigtgeschweseltes, arsenigtgeschweseltes, arsenigtgeselturtes, unterarsenikgesschweseltes, u. s. w. Schweselkalium. Die verschieden nen Sättigungsgrade werden so bezeichnet: die mit Usberschuss am elektronegativen Schweselmetall z. Buttigungsgrade arsenikgeschweseltes, zweisachs

gemeinen Ausdrücke find hier deshalb unübersetzt geblieben und da, wo sie nöthig waren, entweder die alten Namen gebraucht, oder, wo diese sehlten, durch Umschreibungen ersetzt. Ich glaube kaum, dass daraus Missverkändisse entstanden seyn werden. Was die speziellen Benehnungen, sowohl der hier vorkommenden Verbindungen, als auch vieler anderen, der Idee nach möglichen, betrifft; so lassen sie sich offenbar auf mehr als eine Art im Deutschen ausdrucken. Wollte man sich nämlich dazu verstehen, die verschiedenen binairen Verbindungen eines und desselben Radicals etwa so zu unterscheiden, wie: Chlorphosphor, chloriger Phosphor; Phosphorwassersoff, phosphoriger Wasserstoff, u. s. w. und dem analog z. B. die Schweslungsstusen des Arseniks zu bezeichnen, durch: Schweslungsstusen des Arseniks zu bezeichnen, durch: Schweslarsen (As S.), Schwesligarsen (As S.), Unterschwesligarsen (As S.), Schwesligarsen

dreifach, vierfach u. s. w. arsenikgeschweseltes, je nachdem das elektronegative Schweselmetall in dem Salze ein Multiplum ist, mit 1½, 2, 3, 4 des Verhältnisses zur Base in dem neutralen Salze — die mit Ueberschuss an Basis, durch: Zweidrittel, Halb, Drittel, u. s. w. arsenikgeschweseltes, je nachdem die Menge des Schwesels in dem basischen Salze mit ½, ½, ¾ u. s. w. abnimmt. Diese Art, die verschiedenen Sättigungsgrade zu benennen, ist schon srüher von Leopold Gmelin sür die Sauerstofslaße angewandt.

In der lateinischen Nomenclatur, welche ich als das gemeinschaftliche Band zwischen den Nomenclaturen aller Sprachen betrachte, nenne ich die Basen: Bulphuretum, Selenietum, Telluretum, und unterscheide die verschiedenen Verbindungsgrade durch die bequemen Endigungen osum und icum, z. B. sul-

die Schwefel-, Selen- u. f. w. Salze nach folgenden Beffpie-

ichweselarsentes, selenarsentes

schwesligarsentes, selenigarsentes

unterschwesligarsentes u. s. w.

schweselwasserstofftes u. s. w.

Schwefeleisen Schwefligeisen u. f. w.

Eine solche Nomenclatur ist, wie alle bisherige, nicht frei von Mängeln, hat aber gewiss auch ihre guten Seiten. Indess druckt sie nicht das aus, was von dem Hrn. Versasser in die schwedische Nomenclatur hineingelegt ist, und da es sich zunächst hier nur darum handelt, die Ansichten des Hrn. Vers. getreu zu überliesern, so habe ich geglaubt, auch die von demselben in seinem Lehrbuche eingestihrte deutsche Nomenclatur beibehalten zu müssen. Diese ist es, welche hier im Texte gebraucht wird.

Miretum ferrosum und sulfuretum ferricum, wobei die Endigung icum immer denen gegeben wird, deren proportionale Oxyde diese Endigung haben. Für die Verbindung der elektronegativen Körper mit den Basenbildern gebrauche ich die VVorte: sulfidum, selenidum, telluridum, analog mit acidum, z. B. sulfidum arsenicicum, sulfidum arsenicosum, sulfidum lyparsenicosum.

Bei Benennung der Salze lege ich das Princip zum Grunde, dass die Namen durch ihren Anfang den im dem Salze enthaltenen Basenbilder zu erkennen geben und dass man solchergestalt eigentlich sagen müsste z. B. Oxyarsenias ferricus, Oxyarseniis ferrosus, um damit zu bezeichnen, dass das Salz ein Sauerstoffsalz sey; dass man aber, der Bequemlichkeit wegen, bei der Nomenclatur der Sauerstoffsalze, welche so häufig vorkommt, die Andentung von dem Namen des Basenbilders fortlasse, ihn dagegen für die übrigen Amphidsalze immer beibehalte. Also sage man Sulfarsenias, Sulfarseniis, Selenarsenias, Tellurarsenias kalicus, ferrosus, u. s. w., worin der Anfang des Namens beständig den in dem Salze enthaltenen Basenbilder und seine Endigungen die Atomenanzahl zu erkennen giebt. Die Zahlwörter für die Bezeichnung der sauren und basischen Salze bleiben dieselben wie für die Nomenclatur der Sauerstoffsalze, z.B. Bieulfarsenias kalicus, Sulfarsenias sesquikalicus.

Sollte der Fall eintreten, dass eine Sauerstoffbasis mit einem Schwefelsalz vereinigt würde, gleichwie mit einem Heloidsalz, so erfordert diess ohne Zweisel ebenfalls eine besondere Benennung; es bleibt aber Zeitgenng, sie alsdann festzusetzen, wenn ihr Gebrauch nothwendig wird.

Man hat in den letzteren Zeiten oft die Schwierigkeiten gezeigt, welche eine Nomenclatur begleiten, die zugleich Definition ist. Diese Schwierigkeiten sind groß und wachsen im Verhältnis mit der Menge der Bestandtheile, aber sie überwiegen dennoch nicht die Vortheile, dass nachdem die Principien in wenig Worten niedergelegt wurden, tausende von Namen gegeben sind, die ein jeder versteht, wenn sie zum ersten Male genannt werden.

Einige könnten mir vielleicht vorwerfen, dals die lateinische Nomenclatur, welche ich befolge, nicht übereinstimmt mit der von Thomson eingeführten Methode, nach welcher Zahlwörter gebraucht werden, um die verschiedenen Oxydationsstufen der Oxyde zu bezeichnen und, bei Benennung der Salze, sowohl das Zahlwort, was die Zusammensetzung der Bale ausdrückt, als auch das, was den Sättigungsgrad des Salzes bezeichnet, dem Namen der Saure beigefligt wird, wie z. B. Subprotosulfas, Subbipersulfas etc., welche Methode von den franzölischen und englischen Chemikern mit einiger Einschränkung befolgt wird; es ist aber meine Ueberzeugung, dass dieses übereilte Verfahren, um sich für den Augenblick zu helfen, in einer consequenten Entwicklung der Lehre von den Salzen nicht beibehalten werden kann.

## I. Wasserstoffgeschweselte Salze.

Der Schweselwasserstoff (Svasvelbundet väte), als Säure betrachtet, muse nach den Grundsätzen der von mirtso eben gegebenen Nomenclatur (in Schwedischen) vätesvässa genannt werden, und in der lateinischen Nomenclatur Sulsidum hydricum statt acidum
hydrosulsuricum, wie man ihn zuvor nannte. Die Verbindungen desselben mit Schweselbasen erhalten den
Namen wasserstoffgeschweselte Salze, Sulsohydrates.

Man ist gewohnt, die Säuren, welche der Wasserstaff mit Schwesel, Selen und Tellur bildet, als analog denen zu betrachten, welche jener mit Chlor, Jod und Fluor giebt; aber diese Analogie erstreckt sich fast nur auf die Zusammensetzung. Die letztgenannten Säuren zersetzen die Salzbasen und es entstehen Salze, da hingegen die ersteren, ohne dass daraus Salze entstehen, jene in eine Schwefel-, Selen- oder Tellurbasis verwandeln, mit welchen von einigen wenigen der stärkeren Basen hernach der Wasserstoff sich zu einem Salze vereinigt. So z. B. wenn der Schwefelwasserstoff mit Kali vereinigt wird, zu dem, was Hydrothionkali nannte, so wird der Schwefelwasserstoff zersetzt, der Wasserstoff desselben bildet Wasser mit dem Sauerstoff des Kali und es ent-Steht Schweselkalium  $(KS^2)$ , worauf die auss Neue zugeletzten Portionen vom Schwefelwallerstoff sich mit Schwefelkalium zum wasserstoffgeschwefelien Schwefelkalium vereinigen. Das wasserstoffgeschwefelte Salz zersetzt alle Sauerstoffbasen, selbst das Oxyd seines eigenen Metalles. Man findet dieses leicht dadurch, dals wenn man in einer concentritten Auflösung von wasserstoffgeschwefeltem Schwefelnatrium kaustisches Natron mit Hülfe der Wärme auflöst und die Flüssigkeit langsam abdunsten lässt, - Schwefelnatrium in langen prismatischen Krystallen anschiesst \*), welche Manganchlorur zu Schweselmangan fällen ohne die geringste Entwicklung von Schwefelwasserstoff.

Wenn dagegen auf eine gleiche Weise die VVasserstoffläure eines Salzbilders mit einem Haloidsalz vereinigt wird, so ist es ein saures Salz, eben so sauer als
saures schweselsaures Kali, z. B. saures slusslaures Kali,
eisenhaltige Blausäure. Hier ist eine scharse und bestimmte Gränze zwischen den Wasserstoffsäuren der
Salzbilder und den Wasserstoffsäuren der Basenbilder, die solglich zwei verschiedene Klassen ausmachen;
die ersteren verbinden sich nicht mit den Salzen, zu

•) Da diese Schweselbasis (NaS2) im isolizten Zustand zuvor noch nicht von Jemand beschrieben worden ist, so werde ich hier einige ihrer Eigenschaften mittheilen. Sie schiesst in rechtwinklig vierseitigen Prismen mit vierseitiger Zuspitzung an. Sie ist so schwerlöslich in Alkohol, dass die Krystalle mit Alkohol abgewaschen werden können, und dass eine concentrirte Auflösung von ihr in Wasser durch Alkohol gesällt wird. Sie schmeckt zuerst etwas hepatisch und hernach scharf und beisend, wie kaustisches Natron, obgleich sie nicht dessen auflösende Kraft auf die Haut besitzt. Sie reagirt alkalisch, wird auf der Oberfläche an der Luft feucht, ohne flüssig zu werden, und verwandelt sich allmälig in schweselsaures Natron. In einer Retorte erhitzt, schmilzt sie in ihrem Krystallwaffer, und in dem Maasse als dieses verfliegt, Tetzt sieh ein schweres weisses Pulver ab, welches nicht eher verändert wird, als in strenger Glühhitze, worauf es gelb wird durch Einwirkung der Kieselsäure des Glases, die durch Aufnahme des Natrons Na S4 bildet. Schwefelkalium (KS2) wird auf gleiche Weise erhalten, schiesst aber nicht an. Aus einer concentrirten Lösung scheidet wasserfreier Alkohol es in Form einer ölartigen Flüssigkeit ab. Von vielem Aikohol wird es aufgelöst.

welchen sie Entstehung geben, dahingegen die letzteren als Sauren sich mit der Basis, die sie gebildet haben, vereinigen.

Die Anzahl der Salze, welche die Wasserstofffäure eines Basenbilders geben kann, ist sehr eingeschränkt, und bis jetzt kennen wir nicht mehr als
acht, die mit Alkalien und alkalischen Erdarten gebildet werden. Mangan-, Zink-, Cer-, Eisen-, Beryllerde- und Yttererde-Salze werden von ihnen mit
Entwicklung von Schweselwasserstoff in Gassorm gefällt, zum Beweise, dass diese Schweselbasen sich nicht
mit der Wasserstoffläure vereinigen.

Die wasserstoffgeschwefelten Salze von Kalium, Natrium und Ammonium sind den Chemikern wohl bekannt; dagegen sind die übrigen bis jetzt nicht untersucht worden.

Wasserstoffgeschwefeltes Schwefellithium wird am Besten erhalten, wenn schwefelsaures Lithion in einer Porzellahretorte durch Glühen mit Kohlenpulver zersetzt wird und man die kolilige Masse, welche sich leicht entzündet, wenn sie an die Lust kommt, in Wasser schüttet, die Lösung filtrirt und mit Schwefelwasserstoff neutralisirt. Ich erhielt eine farblose Ausläsung, welche in einer Retorte in einer Atmospäre von Wasserstoffgas bis zur dünnen Syrupconsistenz abgedunstet wurde. Aus der Auflösung hatte sich nach dem Verdunsten ein weißes Salz abgesetzt, das kohlensaures Lithion war, wovon noch etwas mehr durch Abkühlung der concentrirten Flüssigkeit bis zu - 10° erhalten wurde. Die syrupsdicke Masse war blass honiggelb. Sie wurde im luftleeren Raum noch weiter über calcinirte Pottasche abgedunstet. (Schweselsanre eignet sich nicht zum Verdunsten der Schweselsalze, weil, wenn sich Schweselwasserstoffgas entwickelt, dasselbe von der Säure aufgenommen wird und diese statt dessen schweslige Säure entwickelt, welche von der abzudunstenden Flüssigkeit condensirt wird.) Als die Lösung eine solche Conssenz erreicht hatte, dass sie kaum mehr sloss; war sie durchwebt von einer verworrenen Salzmasse, in welche sie zuletzt gänzlich verwandelt wurde. Diese wird an der Lust seucht und ist leicht löslich in Alkohol. An freier Lust verdunstet, setzt sie gelbe lange prismatische Krystalle von LS4 ab.

Wenn Schweselwasserstoff über grühendes kohlensaures Lithion geleitet wird, erhält man eine dunkelbraune Masse, die zuletzt schmilzt und nach dem Erkalten sast farbenlos wird, sich ein wenig ins Gelbe zieht. Sie fällt Mangansalze mit Entwicklung von Schweselwasserstoff und ist folglich wassersreies wasserstoffgeschweseltes Schwesellithium, welches, gleich den entsprechenden Salzen der übrigen seuersesten Alkalien, das Glühen erträgt.

Wasserstoffgeschweseltes Schweselbarium. Baryterdehydrat wird mit VVasser vermischt, und ein Strom von Schweselwasserstoffgas hineingeleitet. Die Auslösung, welche man nach 24 Stunden lang fortgesetzter Operation erhält, wird in einer Retorte in einer Atmosphäre von VVasserstoffgas abgedunstet. VVährend des Erkaltens schießen zweierlei Krystalle an. Die einen bestehen aus farblosen sechsseitigen Taseln, und die anderen aus langen gelben Priemen. Keine von besiden wurden als das wasserstoffgeschweselte Salz bestunden. Die sechsseitigen Taseln waren das Hydrat

T

**p**.

æ(

ıİ;

ml

IK

**5**:

ş (

der Erde und die gelben Prismen bestanden aus Bas. Die nicht krystallisirte Flüssigkeit war eine sehr concentrirte Auslösung von dem wasserstoffgeschweselten Salze. Ich versuchte auf drei Arten daraus ein krystallisirtes Salz zu erhalten.

a) Ein Theil wurde mit Alkohol vermischt, der dadurch milchig wurde und ein Gemenge von unterschwefligsaurem Baryt und Schwefel absetzte, herrührend von dem gewöhnlichen großen Gehalte des Alkohols an atmosphärischer Luft. Die klar gewordene Mischung wurde auf mehrere Tage einer Kälte von - 10° ausgesetzt, worauf sie Gruppen von klaren, farblosen, vierseitigen Prismen absetzte, die Manganchlorur mit Entwicklung von Schwefelwasserstoff b) Ein anderer Theil wurde auf gleiche Weise abgekühlt, ohne dass er mit Alkohol vermischt war, er gab auch Krystalle von derselben Form, aber kleinere, weniger deutliche, und in geringer Menge. o) Ein dritter Theil wurde im luftleeren Raum verdunstet. Er gab krystallisirtes Salz in reichlicher Menge, aber so verworren, dass die Form der Krystalle nicht unterschieden werden konnte: es waren lange platte weise und undurchsichtige Prismen. In einem andern Versuche vermischte ich Schwefelbarium in Krystallen mit Wasser zu einem Brei und leitete Schwefelwasserstoff in Gasgestält in die Lösung, welche, als sie erwärmt wurde, das Gas mit Schnelligkeit absorbirte. Die so erhaltene Lösung gab bei - 10° keine Krystalle, sondern erst nach bedeutender Concentration im Instleeren Raum. Die Krystalle dieses Salzes verwittern an der Luft und werden weiß. Im Destillationsgefälse findet dasselbe Statt, und dahei entweicht

das Krystallwasser, ohne dass das Salz schmitzt. Bei aufangendem Glühen wird Schweselwasserstaff in Gasgestalt entwickelt und es bleibt eine dunkelgelbe, an Form unveränderte Masse zurück, die beim Erkalten sarblos wird. Sie ist Schweselbarium und fällt Manganchlorur ohne den geringsten Geruch von Schweselwassersteff.

Wasserstoffgeschweseltes Schweselstrontium erhält man von Schweselstrontium, der mittelst Schweselwasserstoff in VVasser ausgelöst wird; die im lustleeren Raum verdunstete Flüssigkeit schieset in grosen gestreisten Prismen an, welche vierseitig zu seyn scheinen. Die Krystalle, wohl getrocknet, verändern sich in mehreren Tagen nicht an der Lust. Im Destillationsgesäls erhitzt, schmelzen sie in ihrem Krystallwasser und gerathen darauf ins Sieden, wobei Schweselwasserstoff und VVasserdamps fortgeht, und Schweselswasserstoff und VVasserdamps fortgeht, und Schweselstrontium in Form eines weisen Pulvers niederfällt. Nach geendigtem Sieden bleibt nur Schweselstrontium übrig.

Wosserstoffgeschweseltes Schweselcalcium wird erhalten durch Auslösung von Kalkhydrat oder Schweselcalcium in Schweselwasserstoff. Bei einer gewissen Sättigung hört die Absorbtion des Gases auf, selbst wenn noch Hydrat unausgelöst daliegt, und es erfordert ein beständiges Umrühren, wenn noch mehr aufgelöst werden soll. Die erhaltene Lösung kann nicht zum Krystallisten gebracht werden, weder durch Verdunsten in Wasserstoffgas noch im lustleeren Raum. Sie läst sich bis zu einem bedeutenden Grade concentriren, aber sobald als das Salz ansangen will; sich abzusetzen, wird Schweselwasserstoff in Gassorm ent-

wickelt, und es schiesst Schwefelcaleinm in Leidenartig glänzenden Prismen an. Wird die Salzmasse eingetrocknet, so schwellt sie während der Operation durch Gasentwicklung auf, und man erhält eine verworrene Masse von Schweselcalcium, woraus Mangan, chlorur nicht die geringste Spur von Schwefelwaßserstoff entwickelt. Leitet man Schwefelwasserstoff durch Kalkhydrat, so wird das Gas absorbirt und Schwefelcalcium gebildet; die Masse wird fencht und enthält eine Auflösung von dem wasserstoffgeschwefelten Salze in dem abgeschiedenen Wasser; wie lange man aber auch das Gas durch diese Masse leitet, mau erhält das feste Schwefelcalcium nicht in ein wasser-Roffgeschwefeltes Salz verwandelt. Das letztere scheint folglich nicht in fester Gestalt erhalten werden zu können. - Ich versuchte eine gesättigte Lösung von Chlorcalcium mit einer concentrirten Auflösung von wasserstoffgeschwefeltem Schwefelkalium zu vermischen. Es entstand ein schleimiger Niederschlag und Schwefelwasserstoff wurde mit Brausen entwickelt. Das Gefäls wurde sogleich verschlossen und auf mehrere Wochen einer unter dem Gefrierpunkt liegenden Temperatur ausgesetzt; es wurden aber nur einige Krystalle von Chlorkalium abgesetzt.

Wird das wallerstoffgeschwefelte Schwefelcalcium in einer von Kohlensaure freien Atmosphäre verdunstet, so setzt es gelbe lange Prismen von CaS<sup>4</sup> ab.

Wasserstoffgeschwefeltes Schwefelmagnesium erhält man, wenn das Hydrat der Erde mit ein wenig VVasser vermischt, und ein Strom von Schwefelwassersioff in Gassorm durchgeleitet wird. Es wird langsam ausgelöst, man kann aber auf diese VVeise eine

ganz concentrirte Lösung erhalten. Verdunstung, sowohl in Wallerstoffgas, als im lustleeren Raum, zerfetzt dasselbe. Durchs Sieden wird Hydrat der Erde und Schweselwasserstoff wiedererhalten. In luftleeren Raum wird das Schwefelmagnehum in Form einer schleimigen, etwas graulichen Masse gefällt, welche zwar von Säuren mit Entwicklung von Schweselwasserstoff aufgelöst wird, jedoch das Manganchlorur ohne allen hepatischen Geruch niederschlägt. lelbe Niederschlag wird auch erhalten, wenn eine concentrirte Auflölung von Chlormagnelium mit wasserstoffgeschwefeltem Schweselkalium gesällt wird, wobei Schwefelwasserstoff mit Brausen fortgeht. Aus der Flüssigkeit, die eine concentrirte Auslösung von Chlorkalium und wasserstoffgeschwefeltem Schwefelmagnefium enthält, setzten sich in der Kälte nur Kry-Stalle von Chlorkalium ab. Wenn eine concentrirte Auflölung von wallerstoffgeschwefeltem Schwefelmagnesium mit einer sehr concentrirten Auslösung von wallerstoffgeschwefeltem Schwefelkalinn vermischt wird, so verdrängt das letztere einen Theil des letzteren aus der Lölung, Schwefelwasserstoff wird entwickelt und Schwefelmagnesium gefällt. Dieses Salz scheint also nicht in fester Gestalt zu existiren.

## II. Kohlengeschweselte Salze,

Schon bei der ersten Entdeckung des Schwefelkohlenstoffe ahnete man, dass dieser Körper in der Eigenschaft sich mit Basen vereinigen zu können dem Schweselwasserstoff ähnlich seyn würde. Bei der Untersuchung, welche ich, in Gemeinschaft mit dem verstorbenen englischen Chemiker Dr. Marcet, über

die Zusammensetzung dieses Körpers anstellte, versuchte ich diesen mit Salzbasen zu verbinden und zeig-Man glaubte te, dass es solche Verbindungen gebe. aber damale, dale die oxydirten Basen sich sowold mit Schweselwasserstoff als mit anderen nicht sauerstoffn haltigen Säugen verbinden innd demzufolge betrach. tote ich diese Verbindungen als enthielten sie Schwen selkohlenstess, vereinigt mit Sanerstoffbasen. Da der Schweselkohlenstoff mehrere Wochen gebrauchte. um vom Kali oder Ammoniak gelöst zu werden, und unterdels, durch Zerletzung des schen gebildeten Salzes auf Kosten der Luft im Gestlee, eine bedeutende Menge Schwefelkalium von höheren Schweflunger Imfen erzeugt-wurde — lo war es ein anderer Fehlerg den ich beging, dass ich die durch Vermischung diefor Auflölungen mit denen von Erd und Metallalzen erhaltenen: Niederschläge für reine Schweselkohlen-Stoff-Verbindungen ansalı, da doch der Charakter. welchen ich für einige von ihnen angab, hauptstchlich dem Supersulfuretum angehörte, wie a.B. der Niederschlag mit Bleisalzen, der roth war und fich nach einer Weile schwarz farbte, der Niederschlage aus Queckfilberchlorid, der brandgelb war \*) n. f. w. Bei der Untersuchung über die Schwefelkalien wurde der Irrthum rücklichtlich der Zusammensetzung dieser Salze hinreichend erwielen und jetzt erhalte ich Gelegenheit, das Fehlerhafte in der Angabe über die Eigenschaften einiger kohlengeschwefelter Salze zu be-: nichtigen.

Es ist sehr schwer, vollkommen reine kohlenge-

<sup>\*)</sup> Ashandi, i Fysik, Kemi och Mineralogi V. 266.

schweselte Salze zu erhalten, weil die Verwandtschaft des Schwefelkohlenstoffs so schwach ist, dass es die wasserstoffgeschwefelten Salze nicht zersetzt und aus den Superfulpliureten, welche leicht durch den Einfluss der Luft auf kohlengeschwefelte Salze gebildet werden, den Schwefel nicht abscheidet. Die einzige recht fichere-Weise sie zu erhalten, ist: eine stärkere Schwefelbasis zu vermischen mit VVasser und Schweselkolilenstoff in einer Flasche, die davon ganzlich gefüllt und, wohl verfelilossen, einer Temperatur von 4 30° überlassen wird, worauf der Schwefelkohlenstoff fichallmälig mit der Base verbindet. Enthält die Schweselbasis einen Ueberschuls von Schwefel, so wird das Superfulphuret nicht zerlegt, sondern vermischt sich mit dem kohlengeschwefelten Salze. Ein lösliches kohlengeschwefeltes Salz ist frei von eingemengtem Sapersalpharet, wenn es Chlorberyllium nicht trübt.

Ich habe versucht Auflösungen von akalischen Superfulphureten in Alkohol mit Schwefelkohlenstoff zn behandeln. Die von Brdmetallen geben nur Auflösungen von beiden. Wasser schied den Schwefelkohlenftoff ab, oder derselbe verslog beim Abdunsten, und Supersulphuret blieb zurück. Mit den Alkalien geschali es, dass, bei einem gewissen Sättigungsgrade mit Schwefelkohlenstoff, die Masse in einem Augenblick durch and durch getrübt wurde und Schwesel absetzte, jedoch viel weniger als das Alkali hätte fallen lafsen müssen. Die Auflösung von Kalium theilt sich dabei in drei Schichten. Die untere ift eine höchst Auflösung von kohlengeschwefeltem concentrirte Schwefelkalium in Wasser, oben derauf liegt der in

Ueberschuß zugesetzte Schweselkohlenstoff und darüber eine gesättigte Auslösung in Weingeist vom Supersulphuret, kohlengeschweseltem Salz und Schweselkohlenstoff, welcher letztere durch Wasser aus derselben niedergeschlagen werden kann.

VVenn man kohlengeschwefelte Salze in trockner Gestalt erhitzt, so werden sie zersetzt. Die Salze der senersesten Alkalien schmelzen zu einer im slüssigen Zustande schwarzen Masse, welche nach dem Erkalten dunkelbraun ist, und in Wasser gelöst, Köhle zurückläst, während ein Metall mit sechs Atomen Schwesel vom Wasser ausgenommen wird.

Die kohlengeschwoselten Salze der Eremetalle und der eigentlichen Metalle werden auf die Art zerletzt. dals, wenn das Salz chemisch gebundenes Wasser entwi halt, fich Schwefelwasserstoffgas entwickelt, und Schwefel und ein kohlensaures Oxyd zurückbleibt-Diels ist jedoch felther der Fait, dondern gewöhnlich geht, wenn die Erhitzung mit him eichender Vorsiche geschieht, Schweselkohlenstoff fort, entweder allein oder mit ein wenig Waller, und die Schweselbasis bleibte alsdann rein zurück. Diejenigen Schwefelbasen, weld che sich leicht oxydiren, werden beim Trocknen zerstört und geben bei der Destillation verwickelte Prodûkte, als: Kohlenfanre, schweslige Saure, Schwes selwasserstoff und Schwefel. Die Salze, welche sicht im' Trocknen erhalten, find vor andern: kohlengeschweseltes Schweselplatin, Kupserschwesel, Schweselblei und Eisenschwefel, welche alle bei der Destillation den Schwefelkohlenstoff wiedergeben. Die Salue: von Schwefeleisen und Schwefelmangan hingegen, welche beim Trocknen bis zu einem gewissen Grade oxydirt werden, geben keine Spur von jenem.

Die kohlengeschweselten Salze der acht alkalischen Badikale besitzen in concentrirter Lösung eine tiese Orangensarbe. Sie schmecken hepatisch, aber zugleich etwas brennend, psessertig, was deutlich an den Geschmack des Schweselkohlenstoffs erinnert, und hiedurch unterscheiden sie sich bestimmt von allen andern Schweselsalzen.

Wenn sie in fester Gestalt mit einer Saure vermischt werden, z. B. mit Salzsäure, so erhält man eine rothe ölige, Flüssigkeit, die von Zeise entdeckt und beschrieben ist. Diese Flüssigkeit ist eine Verbindung von Schwefelwasserstoff und Schwefelkohlenstoff; und besteht nicht lange, denn der Schwefelwaslegstoff löst sich im Wasser auf und lässt den Schwefalkohlenstoff trübe zurück. · Wenn man die Auflöfung eines kohlengeschwefelten Salzes durch Salze. Muragersetzt, sogrhält man eine milchartige Flüssigkeit, Minlich der von Hepar, die auf gleiche Weise zerfetat wurde; allmalig sammelt sich das Trübende und Aielst in einen großen Klumpen von Schwefelkohlen-Roff, zusammen, der aber dennoch beständig trübe ist. In der Vermuthung, dass das kohlengeschwefelte Salz möglicher weise eine höhere Schwefungestufe der Kohle anthalte, habe ich mehrere Male diesen trüben Schwasekohlenstoff in der Flüssigkeit verdunstet und dabei dentliche, aber nicht wägbare Spuren von Schwefel erhalten; sine unvermeidliche Folge davon, dass die Fhisigkeit niemals ganz vollkommen von der Berührung mit der Luft abgehalten werden kann, und dals das gebrauchte Walfer beständig ein wenig Luft enthält. Wenn man dagegen ein mit einem Supersulfuret vermischtes kohlengeschweseltes Salz fällt, so ist das Verhalten ganz anders; man erhält sehr viel Schwesel.

Man sollte erwarten, dass die Oxyde, welche ihren Sauerstoff leicht fahren lassen, die kehlengeschweselten Salze in kehlensaure Salze verwandelten, während die Oxyde in Schweselbasen verwandelt würden. Aber die letzteren haben auch ihre Verwandtschaften, und wenn ein Metalloxyd die Schweselbasis des kohlengeschweselten Salzes in eine Sauerstoffbasis verwandelt, so bemächtigt es sich auch zugleich des Schweselkohlenstoffs, welcher unmittelbar keine Verwandtschaft zu den Sauerstoffbasen mehr hat und daher sich mit der neugebildeten Schweselbasis vereinigt.

Ich versuchte Kupseroxydhydrat in kleinen Antheilen mit kohlengeschwefeltem Schwefelcalcium zu vermischen, welche, falls sie sich in kohlensauren Kalk und Schwefelkupfer verwandelten, ganz einfach aus der Flüssigkeit gefällt worden wären. Aber das Kupferoxyd wurde mit einer schön braunen Farbe in der Flüssigkeit aufgelöst; - ich fuhr fort, so viel Oxyd hinzuzusetzen, dass das ganze Schwefelsalz davon hätte zersetzt werden können. Die klar gewordene Flüssigkeit war schwach gelb, hielt freie Kalkerde aufgelöst, veränderte nicht mehr hinzugesetztes Kupferoxyd, wurde aber noch von Salzsaure getrübt, welche Schwefelwasserstoff - und Schwefelkohlenstoff in geringer Menge abschied. Das Kupferoxydhydrat enthielt nicht Kohlensaure und war in kohlengeschwefelten Kupferschwefel verwandelt, aus welchem Salzsaure ohne

alles Aufbrausen das in Ueberschuse hinzugesetzte Hydrat auszog.

Die Auslösungen der kohlengeschweselten Salze dem Zutritt der Lust ausgesetzt, werden im verdünnten Zustande sehr bald zersetzt. Es wird ein kohlensaures Salz gebildet und ein wenig Schwesel gesällt. In der VVärme dunsten sie Schweselwasserstoffgas aus und die Zersetzung geschieht noch geschwinder. VVenn kohlengeschweseltes Schweselbarium oder Schweselwassen ungesähr bis + 80° erhitzt wird, so setzt sich allmälig ein kohlensaures Salz ab, und ein wasserstoffgeschweseltes wird an dessen Statt gebildet.

Die concentrirten Auslösungen können in gelinder VVarme ohne bedeutende Zersetzung verdunstet werden. Ich habe das Kalium - und Lithium - Salz in einem offenen Glase mehrere VVochen an einem Orte gehabt, dessen Temperatur von + 20° bis 40° abwechselte, ohne dass sie anscheinend dadurch zersetzt wurden.

Kohlengeschwefeltes Schwefelkalium erhält man am besten auf die von mir zuvor angegebene Art, wenn eine Auslösung von Hepar in Alkohol mit in Ueberschuss hinzugesetztem Schwefelkohlenstoff gesättigt wird. Die tief dunkelrothe Auslösung, welche sich am Boden ansammelt, giebt, nachdem sie bei + 30° zur Syrupsconsistenz verdunstet worden, ein krystallinisches gelbes Salz, das an der Lust schnell seucht und flüssig wird. Trocknet man diess krystallinische Salz bei +60° bis 80° ein, so verliert es mit dem Krystallwasser sein krystallinisches Gesüge und erhält eine dunklere, sich ins Rothe ziehende Farbe. Im Dessil-

lätionsgefäls erhitzt giebt es nichts Flüchtiges, schmilzt bei ansangendem Glühen und zersetzt sich auf die zuvor angeführte Art. Dieses Salz ist in Alkohol träglöslich.

Kohlengeschwefeltes Schwefelnatrium bildet ein gelbes, bei einem hohen Grade von Concentration, krystallisirendes Salz, welches an der Lust seucht wird. Es löst sich leicht in Alkohol.

Kohlengeschweseltes Schwesellithium ist noch leichtlöslicher in Wasser als eins von den vorhergehenden Salzen, und giebt beim Eintrocknen eine Salzmasse, welche an der Lust sogleich wieder seucht wird. Es löst sich leicht in Alkohol.

Kohlengeschwefeltes Schwefelammonium ist schon durch die Versuche von Zeise hinreichend bekannt \*).

Kohlengeschweseltes Schweselbarium ist träglöslich in VVasser. Das krystallisiste Schweselbarium vereinigt sich sehr bald mit dem Schweselkohlenstoss und
giebt ein eitronengelbes, nicht krystallisistes Salz, welohes das Glas inwendig überzieht und leicht davon
losläst. Die darüberstehende Flüssigkeit ist brandgelb.
Auch das gelbe Salz wird im VVasser mit brandgelber
Farbe ausgelöst. Uebergiesst man es ans einmal mit
vielem VVasser, so erhält das VVasser eine schwack

Yorgl. Arsb. om Vetensk, framsteg. Deutsche Uebersetz. 4ter Jahrgang p. 96. (Prof. Zeise sättigte Alkohol mit Ammoniak-gas und löste dann Schweselkehlenstoff darin auf. Innerhalb einer oder anderthalb Stunden schied sich ein gelbes krystallinisches Pulver ab, das, mit Alkohol und darauf mit Aether gewaschen, das erwähnte Salz im reinen Zustande darstellt. P.)

rothe Farbe, welche von der Einwirkung der im VVaffer eingeschlossenen Lust herzurühren scheint. Die Austösung nimmt alsdann ihre gewöhnliche brandgelbe Farbe an. VVird die Austösung im lustleeren Raum verdunstet, so hinterläset sie kleine blassgelbe durchfichtige Krystalle. Bringt man auf das trockné Salzeinen Tropsen Wasser, so wird es in einigen Minuten roth; diese Farbe verschwindet, aber beim Trocknen und das zurückbleibende Salz ist blasser gelb.

Kohlengeschwefeltes Schweselstrontium ist leichtlöslicher in VVasser als das vorhergehende Salz, und die Lösung, weniger dunkel brandgelb, giebt nach Verdunsten im lustleeren Raum eine strahlig krystallinische, blas eitronengelbe, gleichsam verwitterte Salzmasse. Beseuchtet wird sie in einem Augenblick rotlibraun, aber diese Farbe verschwindet wieder beim Trocknen und lässt den Fleck blasser gelb zurück.

Kohlengeschwefeltes Schweselcalcium giebt eine sehr tief rothe Auslösung, welche bei Ausbewahrung in einem verschlossenen Gesäse dunkler wird. In lustleerem Raume verdunstet, giebt sie eine gelbbraune Salzmasse mit deutlichen Anzeigen von Krystallen. Bei VVärme vollkommen eingetrocknet, wird diese, gleich der vorhergehenden, hell citronengelb, neigt sich aber wieder ins Braungelbe, wenn sie Feuchtigkeit anzieht. Sie lässt bei VViederaussösung in VVasser ein basisches brandgelbes Salz ungelöst zurück. Dieses schmeckt schwach pfesserartig, meist hepatisch. Es bildet sich immer, wenn man bei Bereitung des Salzes den Schweselkohlenstoff nicht in Ueberschuse zugesetzt hat. Das neutrale Salz ist im Alkohol leicht auslös-

lich. Beim Kochen wird es zerlegt und setzt kohlensauren Kalk ab.

man am besten, wenn das Barytsalz mit schweselsaurer Talkerde gesällt, die Lösung siltrirt und im lustleeren Raum abgedunstet wird. VVährend der Verdunstung setzt sich an der Oberstäche eine Haut ab
und ein wenig Schweselkohlenstoff geht in Gassorm sort.
Das trockne Salz ist blass eitronengelb, ohne alle Zeichen von Krystallisation. Ein Theil desselben wird im
VVasser mit tief gelber Farbe gelöst und schmeckt pfesferartig. Ein anderer Theil desselben bildet ein in
kaltem VVasser unlösliches basisches Salz, welches beim
Kochen mit blasegelber Farbe gelöst, dabei aber zugleich zersetzt wird und kohlensaure Talkerde ungelöst zurückläst.

In Betreff der Verbindungen des Schwefelkohlenstoffs mit den Schwefelbasen, welche von den Radikalen der eigentlichen Erdarten gebildet werden, habe ich nicht recht bestimmte Resultate erhalten können. Chlorberyllium wird nicht von kohlengeschwefelten Salzen gefällt, die Lösung erhält nur eine dunklere Farbe und setzt innerhalb 24 Stunden nichts ab. Da wir in der Folge sehen werden, dass die Schwefelsalze -dieser Metalle meistentheils in Wasser löslich sind, so ist diese ein Grund mehr zu vermuthen, dass auch in diesem Falle ein auflösliches kohlengefchwefeltes Schwefelberyllium gebildet wurde. Essigsaure Yttererde lässt sich auch ohne Trübung mit kohlenge--schwefeltem Salze vermischen, und dieses Metall giebt meistentheils ausösliche Schwefelsalze; nach ein Paar Stunden entsteht aber eine weise Trübung wie von

Schwesel oder einem Gemenge dieses mit dem Hydrat der Erde. Die Flüssigkeit bleibt gelb. Chloraluminium giebt nach einer Weile eine weise Trübung, und nach 24 Stunden hat sich ein blas pistaciengrüner slokkiger Stoff abgesetzt. Schweselfaure Zirkonerde: die Mischung wird sogleich farblos und nach einer VV eile erhält man einen weisen slockigen Niederschlag, offenbar dem Hydrat der Erde ähnlich.

Mit den übrigen Metallen giebt der Schwefelkoh-Lenstoff hingegen sehr bestimmte Verbindungen, von denen die meisten getrocknet und aufbewahrt werden können, ohne dals Schwefelkohlenstoff entweicht. -Die Verbindungen, welche ich hier beschreiben werde, find aus in Wasser gelösten neutralen Salzen dargestellt, die mit kohlengeschwefeltem Schwefelcalcium gefällt wurden. Das letztere war auf die Weise bereitet, dass reiner Gyps in einer Porzellanröhre mit Kohlenpulver zerlegt, das erhaltene Schwefelcalcium mit gekochtem VV asser und Schwefelkohlenstoff in einer davon gefüllten Flasche vermischt, und so lange digerirt wurde, bis alles Schwefelcalcium aufgelöst war und nur Schwefelkohlenstoff gemengt mit der bei der Reduction des Gyples überschüstigen Kohle zurückblieb.

Kohlengeschweseltes Schweselmangan bildet zuerst eine dunkelbraune, durchsichtige Flüssigkeit, aber
hernach wird ein Salz abgesetzt, in Form eines blassen brandgelben Pulvere, das dem Schweselmangan
gleicht. Die darüberstehende Flüssigkeit ist gelb. Das
Gefällte wird beim Auswaschen mit gelber Farbe gelöst. Es schwärzt sich nicht auf dem Filtrum wie
Schweselmangan, und giebt nach dem Trocknen eine

etwas dunklere Masse, welche bei Destillation Kohlensäuregas und Schwefel liesert und ein grünes Schweselmangan zurückläset, das von Salzsäure ohne allen Rückstand von Kohle aufgelöst wird.

Kohlengeschweseltes Schweseleisen bildet eine tief weinrothe Flüssigkeit, welche allmälig dunkler wird und bei restectirtem Lichte wie Dinte anssicht. Ein Ueberschuss vom Fällungsmittel giebt der Flüssigkeit eine dunklere Farbe. Ein Ueberschuss vom Eisenoxydulsalze schlägt die Verbindung in Form eines ganz schwarzen Pulvers nieder.

Kohlengeschwefelter Eisenschwefel bildet einen tief dunkelrothen Niederschlag, der sich bald zu einem einzigen Klumpen zusammenballt. Er ist in Wasser ganz unlöslich, verändert sich nicht beim Trocknen und giebt zerrieben ein umbrabraunes Pulver. Bei Destillation giebt er, in sehr gelinder Wirme, zuerst Schwefelkohlenstoff und sodann, bei stärkerer Hitze, Schwefel, mit Hinterlassung von Schweseleien.

Kohlengeschwefeltes Schwefelkobalt giebt eine tief olivengrüne Auflösung, welche im Reslex schwarz erscheint. Nach 24 Stunden hat diese einen schwarzen slockigen Stoff abgesetzt und die Flüssigkeit ist durchsichtig, tief dunkelbraun.

Kohlengeschwefeltes Schwefelniekel giebt eine tief braungelbe Lösung, die wenig durchsichtig und im Reslexe schwarz ist. Die Verbindung wird innerhalb 24 Stunden in Form eines schwarzen Pulvers gefällt, worauf die darüberstehende Flüssigkeit durchsichtig, braungelb wird.

Kohlengeschweseltes Schweselcerium scheint auflöslich zu seyn, weil das Geriumchlorur nicht von kohlengeschweseltem Salze gesällt wird. Dieses setzt nach einiger Zeit einen weißen flockigen Stoff ab.

Kohlengeschwefeltes Schwefelzink bildet einen sehr blassgelben, sast weisen Niederschlag, welcher im trocknen Zustande gelb oder blass brandgelb und halb durchsichtig ist.

Kohlengeschwefeltes Schweselkadmium ist ein schön eitronengelber Niederschlag und löslich in VVasser, weil die Flüssigkeit gelb ist auch bei Ueberschuss von Kadmiumoxydsalz.

Kohlengeschweselter Uranschwesel giebt eine klare dunkelbraune Flüssigkeit, welche allmälig trübe wird und einen blass graubraunen Niederschlag absetzt, der kohlengeschweseltes Schweseluran zu seyn scheint. Die Flüssigkeit bleibt gelb.

Kohlengeschweseltes Schweselchrom bildet einen graugrünen Niederschlag, so gänzlich dem Oxydulhydrat ähnlich, dass er im Ansehen nicht davon unterschieden werden kann. Aber dieser giebt bei Destillation Schweselkohlenstoff und lässt braunes Schweselchrom zurück, das in offenem Feuer mit Lebhaftigkeit zu Chromoxydul verbrennt.

Kohlengeschwefeltes Schwefelwismuth fällt in Form eines schön dunkelbraunen Pulvers nieder, das in einem Ueberschuss des Fällungsmittels mit schön rothbrauner Farbe aufgelöst wird.

Kohlengeschweseltes Schweselzinn bildet-einen schön dunkelbraunen Niederschlag, welcher beim Trocknen nicht verändert wird.

Kohlengeschweselter Zinnschwesel bildet einen blass brandgelben Niederschlag, der getrocknet ties brandgelb ist.

Kohlengeschwefeltes Schwefelblei ist ein tief dunkelbrauner Niederschlag, welcher, wo er auf dem Glase festsitzt, sich durchscheinend erweist. Die darüberstehende Flüssigkeit ist tief gelb, wird aber in 24 Stunden farblos. Der Niederschlag ist nach dem Trocknen schwarz, nimmt durch Drücken Politur an und giebt bei Destillation Schweselkohlenstoff und graues glänzendes Schweselblei.

Kohlengeschwefelter Kupferschwefel bildet einen tief dunkelbraunen, fast schwarzen Niederschlag, der in einem Ueberschuss des Fällungsmittels mit tief dunkelbrauner Farbe auslöslich ist. Getrocknet ist er schwarz. Bei Destillation giebt er zuerst Schwefelkohlenstoff, dann Schwefel, und Schwefelkupfer bleibt zurück.

Kohlengeschwefeltes Schwefelquecksilber fällt in Form eines dunkelbraunen durchsichtigen Stoffes nieder, nicht unähnlich dem Bleisalze. Wird beim Trocknen schwarz. Giebt bei Destillation nur Quecksilber und Zinnober, ohne Zeichen von Schwefelkohlenstoff, der vermuthlich beim Trocknen fortgeht.

Kohlengeschwefelter Quecksilberschwefel ist ein schwarzer Niederschlag, der sich am besten hält, wenn die Flüssigkeit das Fällungsmittel im Ueberschuss besitzt. Trocken ist er schwarz, und bei Destillation giebt er Zinnober, ohne Zeichen von Schwefelkohlenstoff, den er im Trocknen verloren zu haben scheint.

Kohlengeschweseltes Schweselsiber: dunkelbraumer Niederschlag, der in einem Ueberschuse vom Fillungsmittel mit tief dunkelbrauner Farbe auslöslich ist Trocken ist er schwerz, glänzend, und schwer zu pülvern. Bei Destillation giebt er Schweselkohlenstoff in unbedeutender Menge, dagegen aber Schwesel, und es bleibt Schweselsilber zurück.

Kohlengeschweselter Platinschwesel bildet einen Schwarz braunen Niederschlag, welcher in einem Ueberschuse vom Fällungsmittel mit brandgelber Farbe gelöst wird. Nach dem Trocknen ist er fast schweselbei Destillation giebt er zuerst Schweselkohlenstoff, später Schwesel und läst Schweselplatin zurück.

Kohlengeschweselter Goldschwesel giebt einen dunklen graubraunen Niederschlag in einer trüben, schwer sich aushellenden Flüssigkeit. Getrocknet ist er schwarz, giebt bei Destillation Schwesel und läst das Gold geschwärzt durch Kohle zurück.

(Fortsetzung im nächsten Hest.)

### IV.

Verfuch einer Theorie der durch galvanische Kräfte hervorgebrachten elektroskopischen Erscheinungen;

\* 0 B

G. 8. Онм.

Vor Kurzem habe ich in Schweiggers Journal \*) Versuche bekannt gemacht, die mich zu einer Theorie des elektrischen Stromes führten, welche durch ihre ganz ungesuchte und doch vollkommene Uebereinstimmung mit der Erfahrung als die in der Natur gegründete sich zu erkennen giebt. Seitdem aber bin ich so glücklich gewesen, auf entgegengesetztem Wege aus der allgemein anerkannten und in dieser Region obersten Thatsache, die wir mit dem Namen der elektrischen Spannung zwischen verschiedenartigen Körpern zu bezeichnen pflegen, mit Hülfe der Mathematik, dem wundervollen Gedankenmedium, zwei den innern Zusammenhang aller bei der galvanischen Kette thätig einwirkenden Elemente aufschließende Geletze zu entdecken, die bestimmt und doch so einfach alle früher gefundenen wiedergeben und außerdem, was jene noch zu wünschen übrig ließen, in fich zu fassen scheinen. Diese factisch hier niederzulegen und ihre Anwendung auf besondere Fälle in kurzen Umrissen zu zeigen, ist meine Absicht. Ihre Her-

<sup>\*)</sup> Im zweiten Hefte des laufenden Jahrganges,

leitung, die nicht so einsach werden dürste, und ihren Zusammenhang mit denen von verwandten- Naturerscheinungen, behalte ich einer ausführlicheren Arbeit vor, zu der mir, wie ich hoffe, bald die dazu nöthige Muse vergönnt werden wird.

Um aber hierbei möglichen Missverständnissen vorzubeugen, mache ich darauf aufmerksam, dass die bei der hydroelektrischen Kette auftretende Flüssigkeit, wie ich am erwähnten Orte dargethan zu haben glauben darf, Modisikationen in die Ausdrücke bringt, von denen ich hier wie dort noch absehe, was desto füglicher geschehen kann, da sie in den meisten Fällen außer Acht zu lassen sind. Eben so wenig darf ich verschweigen, dass es mir hier nicht sowohl um seste Begründung der einzelnen Ergebnisse, als um möglichst einfache Darlegung derselben in ihrem Zusammenhange zu thun ist.

1) Es lassen sich die beiden auf jede galvanische Kette gewöhnlicher Art anwendbaren Gesetze durch folgende zwei Gleichungen kurz so aussprechen:

$$X = kw \frac{a}{l} \tag{a}$$

$$u-c=\pm\frac{x}{l}a,\qquad (b)$$

wobei k das Leitungsvermögen, l die Länge, w den Querschnitt eines homogenen prismatischen Leiters, a die an seinen Enden hervortretende elektrische Spannung \*), und x die Länge eines Theils des Leiters

<sup>\*)</sup> Es ift wohl überflüssig zu bemerken, dass die Homogeneitzt des

bezeichnet, der von einem in dem Leiter unveränderlich, übrigens willkührlich angenommenen Querschnitte, der zum Anfangspunkte der Abscissen gewählt worden ist, bis zu einem innerhalb des Leiters veränderlich gedachten Querschnitte reicht; ferner stellt X die auf der ganzen Länge des Leiters unveranderlich sich erhaltende Starke des elektrischen Stromes und u die Intenfität der auf das Elektrometer wirkenden, an der durch x bezeichneten Stelle befindlichen und mit ihr veränderlichen, Elektricität vor; endlich ist ceine durch gegebene Umstände noch zu bestimmende, von x unabhängige Größe. Das doppelte Zeichen in der Gleichung (b) bestimmt sich darnach, ob die Richtung der Abscissen von mehr - thätigen Stellen nach mehr + thätigen geht, oder ob umgekehrt.

- 2) Eine ganz einfache Zerlegung der Gleichung
  (a) führt zu besonderen Gesetzen, von denen ich folgende heraushebe:
  - I. Die Stärke des elektrischen Stromes bleibt in verschiedenen Leitern sich völlig gleich, wenn, bei gleicher Spannung an ihren Enden, ihre Längen sich verhalten wie die Produkte aus ihren Querschnitten in die ihnen eigenthümlichen Leitungskoefsicienten, mithin
    - a) bei gleicher Spannung und gleichem Leitungsvermögen, wenn ihre Längen sich verhalten wie ihre Querschnitte;

Leiters und die an seinen getrennten Enden hervortretende Spannung nur deshalb fingirt sind, um von den einsachsten Betrachtungen ausgehen zu können.

- b) bei gleicher Spannung und gleichem Querschnitte, wenn sich ihre Längen wie die Zahlen verhalten, durch welche ihre Leitungsgüte ausgedrückt wird.
- II. Bei gleichem Leitungsvermögen und gleichem Querschnitte in verschiedenen Leitern richtet sich die Stärke des Stromes nach dem Quotienten, der gebildet wird ans der an den Enden eines jeden Leiters hervortretenden elektrischen Spannung und aus der Länge desselben Leiters.

Es hält nicht schwer mit Zuziehung der Gleichung (b) fich zu überzeugen, dass die in I. ausgesprochenen Gesetze noch wahr bleiben, wenn anstatt der ganzen Leiter irgend beliebige Theile derselben betrachtet werden. Dadurch wird es möglich, für jeden Theil des homogenen und prismatischen Leiters einen andern von gegebenem Leitungsvermögen und gegebenem Querschnitte zu setzen, der den elektrischen Strom in Nichts ändert, und umgekehrt jeden aus Theilen von verschiedenem Leitungsvermögen und verschiedenem Querschnitte bestehenden Leiter in einen andern zu verwandeln, der in seiner ganzen Länge einerlei Leitungsvermögen und einerlei Querschnitt hat, wenn man nur jenem Gesetze gemäs ihre Längen fich verändert denkt. Auf solche Weise ist es erlaubt, die Gleichung (a) in folgende einfachere

$$X = \frac{a}{l} \tag{c}$$

umzuändern, wobei blos zu bemerken ist, das jede Länge eines Leiters oder Theil des Leiters, dessen Leitungsvermögen oder Querschnitt von den zur Norm gewählten abweicht, zuvor erst nach dem Gesetze L reducirt gedacht werden müsse. Die so gedachten Längen werde ich in der Folge deshalb reducirte Längen nennen.

3) Das Gesetz I. a ist zuerst von Davy aufgesunden und später von Barlow, Becquerel und mir bestätigt worden, jedoch erstreckten sich alle dabei vorkommenden Versuche stets nur auf einzelne und zwar wie zu vermuthen ist, relativ sehr kurze Theile der ganzen Leitung. Das Gesetz I. b giebt die Rechtmässigkeit der von Becquerel und mir eingeschlagenen Methode zur Bestimmung des Leitungsvermögens verschiedener Metalle zu erkennen, und die dabei von mir gemachte Erfahrung, dass Leiter von einem und demselben Metalle, in chemischer Hinsicht, doch unter veränderten Umständen verschiedene Leitungsfähigkeit besitzen können, Scheint, wenn sie sich bewährt, darauf hinzudeuten, dass das Leitungsvermögen der Körper noch von andern bis jetzt ganz ausser Acht gelassenen Umständen abhängig sey. Das Gesetz II. ist früher von mir aus vielen mit Sorgfalt an der thermoelektrischen Kette gemachten Versuchen hergeleitet und in Schweiggers Journal a. a. O. zuerst in seiner Allgemeinheit ausgesprochen worden; es bildet, wie ich dort gezeigt zu haben glaube, die Grundlage zu einer Theorie des Multiplicators und der Säule, mit deren Ausbau ich eben noch beschäftigt bin. Die Gleichung (a) schliesst fast alle von der Stärke des Stromes abhängigen Erscheinungen in sich, und doch ist sie nur der besondere Ausdruck einer weit allgemeineren Bestimmung.

Ich werde nun bemüht seyn, aus der Gleichung (b) die Fälle elektroskopischer Erscheinungen zu entwik-

keln, wie sie die Mannichfaltigkeit von Thatsachen, welche Galvani's wundervolle Entdeckung mit beispielloser Thätigkeit von ihrem ersten Ursprunge an bis jetzt zu Tage gesördert hat, nur immer zu erwarten berechtigt. Die vollkommene Uebereinstimmung der hier aus theoretischen Betrachtungen abgeleiteten Gesetze mit denen der Erfahrung, da wo sie sich begegnen, lässt keinen Zweisel übrig, dass, wo die Versuche mangeln, man nur die Natur zu fragen haben werde, um einen vollkommenen Einklang zwischen beiden zu Stande zu bringen.

Der leichtern Uebersicht wegen werde ich die durch galvanische Kraft hervorgebrachten elektroskopischen Erscheinungen an der einsachen Kette und an Voltaischen Zusammensetzungen besonders untersuchen.

- A. Elektroskopische Erscheinungen an der einfachen Kette.
- Kette gilt, zeigt auf den ersten Blick, dass die mit ubezeichnete elektroskopische Kraft auf gleiche Strecken des Leiters immer um gleich viel sich ändere und zwar nach der einen Seite hin beständig sort stärker, nach der andern Seite dagegen stets schwächer werde; wenn daher an irgend einer Stelle innerhalb des Leiters u = 0 ist, so wird in gleichem Abstande von dieser Stelle eine gleich starke Elektricität sich zeigen, die aber auf der einen Seite als positive, auf der andern als negative sich zu erkennen giebt. Die Ersahrung lehrt aber, dass immer, wo sich Elektricität selbsiständig entwickelt, stets beide zugleich und in gleicher Stärke hervortreten, daher darf man wohl annehmen,

dass in der sich selbst überlassenen galvanischen Kette an ihren Enden, wo die Elektricitätserregung Statt findet, diese Kräfte als entgegengesetzte und gleich starke erscheinen werden. Es kann indessen auch geschehen, dass die Kette durch äussere' Einwirkungen bestimmt wird, an irgend einer ihrer Stellen einen von dem natürlichen abweichenden elektrischen Zustand anzunehmen, der selbst wieder entweder bleibend, oder auch von der Zeit abhängig seyn kann. Im Folgenden wird hänfig der Fall vorkommen, wo die elektrofkopifche Kraft der Kette an irgend einer Stelle dadurch bleibend vernichtet wird, dass diese Stelle vollkommen ableitend berührt wird. In jedem solchen besondern Falle mus die Konstante c aus den obwaltenden Umständen immer wieder besonders bestimmt werden.

Zunächst wollen wir den Fall betrachten, wo die Kette sich gänzlich überlassen bleibt. Da in diesem Falle, nach dem, was eben darüber gesagt worden ist, der VVerth von u an den beiden Enden des Leiters gleich, aber entgegengesetzt wird, so ergiebt sich, wenn man dieser Bedingung gemäß die Konstante e bestimmt und dabei den Anfangspunkt der Abscissen in das positive Ende des Leiters legt,

mithin

$$u \doteq \frac{3l-x}{l}a;$$

es ist also in der Mitte einer solchen Kette die elektroskopische Kraft nutl, von da erhält sie nach beiden Enden hin allmälig und gleichförmig steigende Werthe, die jedoch nach dem Anfangspunkte der Annal. d. Physik. B. 82, St. 4. J. 1826. St. 4.

Abscissen hin positiv, nach dem entgegengesetzten Ende hin negativ werden, und in den Enden selbst ihren höchsten Stand erreichen, der für jedes Ende die halbe Spannung beträgt.

5) Es hält nicht schwer, aus den Gleichungen (a und b) zu entnehmen, dass ein Nichtleiter einem Leiter von unendlicher Länge gleich zu setzen sey. In diesem Fälle wird aber nach der in 4 aufgestellten Gleichung für jeden endlichen Abstand von dem positiven Ende

für jeden endlichen Abstand von dem negativen Ende

wenn also irgendwo im Innern der Kette ein Nichtleiter eingeschoben, d. h. wenn die Kette irgendwo
geöffnet wird, so ist für das ganze mit dem + Ende in Verbindung bleibende Stück der Kette die
elektrische Krast positiv und überall gleich der halben Spannung, eben so ist sie für das ganze mit
dem — Ende zusammenhängende Stück der Kette
überall gleich der halben Spannung, aber negativ.

6) Stellt man sich, wie es der Natur der Sache am angemessensten ist, den Leiter so um sich selbst herumgeführt vor, dass seine bisher auseinander liegend gedachten Enden sich berühren, jedoch mit steter Beibehaltung ihrer vorigen Spannung, so bleibt, wenn man sich die Abscissen auf dem Umfange, oder vielmehr in der Axe des zur Figur geschlossenen Leiters genommen vorstellt, Alles noch wie bisher; aber man muß sich hüten, die Abscissen nicht über den Punkt, in welchem die Enden sich berühren, hinaus-

gehen zu lassen, weil für solche Längen der Abscissen die Gleichung nicht mehr gültig ist. Man wird sich jedoch durch eine einfache Betrachtung leicht überzeugen können, dass der für Abscissen, welche die Berührungsstelle einmal überspringen, aus der Gleichung gezogene Werth für u von dem wahren, stets nur um die ganze an der Berührungsstelle Statt findende Spannung sich unterscheide, und zwar um diesen Werth zu groß oder zu klein ausfalle, je nachdem der Sprung von der positiven nach der negativen Seite oder umgekehrt geschieht. Man kann also die Abscissen ganz allgemein, positiv oder negativ und von jeder Größe, nehmen, wenn man nur jedes Mal. wo ein Sprung über die Berührungsstelle geschieht, den aus der Gleichung erhaltenen Werth von u um a vermehrt oder vermindert, je nachdem der Sprung von der negativen nach der politiven Seite, oder umgekehrt geschieht. Diese Bemerkung ist von Gewicht, weil durch sie alle Betrachtungen an der Saule Sehr vereinfacht werden.

7) Fassen wir nun den elektrischen Zustand einer einfachen galvanischen Kette ine Auge, welche an irgend einer Stelle eine vollkommene Ableitung erhält. Für diese Stelle, wo  $x = \lambda$  seyn mag, ist u = 0, und bestimmt man dieser Bedingung gemäße die Konstante, so wird

$$o=\frac{\lambda}{l}a,$$

wenn alles Uebrige wie in 4 bleibt; man erhält demnach

$$u = \frac{\lambda - x}{l}a.$$

Es ift aber

$$Q \frac{1-x}{l}a = \frac{1}{l}a - \frac{1}{l}a,$$

wenn also irgend eine Stelle der einfachen galvanischen Kette eine vollkommene Ableitung erhält, so
ist die elektroskopische Kraft irgend einer andern
Stelle der Unterschied zwischen den beiden Kräften, welche die zuletzt gedachte und die ableitend
berührte Stelle in der sich selbst überlassenen Kette
besitzen.

Wenn demnach die einfache galvanische Kette an einem ihrer Endpunkte ableitend berührt wird, so wächst die elektroskopische Krast ihres andern Endpunktes zur doppelten an.

8) Stellt man fich die Kette irgendwo in ihrem Innern geöffnet vor, d. h. nimmt man  $l = \infty$  an, so find dabei zwei Fälle zu unterscheiden. Entweder beziehen sich & und x beide auf dasselbe Stück der getrennten Kette, dann ist  $\lambda - x$  stets eine endliche Gröse und also u = o für jedes x; oder  $\lambda$  und x beziehen sich auf Punkte, die in den verschiednen Stücken der getheilten Kette liegen, dann kann man 2 - x stets gleich  $\pm l$  setzen, also ist  $u = \pm a$  für jedes x. Der politive Werth muls für u genommen werden, wenn  $\lambda > x$ , d. h. Wenn x fich auf einen Punkt bezieht, der zu dem Stücke gehört, in welchem das positive Ende liegt; im Gegentheile muse für u der negative Werth genommen werden. Wenn demnach das eine Stück der offenen galvanischen Kette an irgend einer Stelle ableitend berührt wird, so wächst die elektroskopische Kraft einer jeden Stelle des andern Stückes zur doppelten an.

- 9) Alles, was in 6 gemeldet worden ist, findet auch hier noch seine Anwendung, nur ist zu bemerken, dass mit dem aus der Gleichung für u hergeliolten Werthe nicht bloss wenn x, sondern auch wenn  $\lambda$  die Berührungsstelle überspringt, eine Aenderung vorgenommen werden muss. Die Aenderung für  $\lambda$  ist dabei der für x an Größe gleich, aber der Art nach entgegengesetzt, wie sich sogleich aus der in 7 für  $\frac{\lambda x}{l}$  ausgestellten Form  $\mathfrak P$  ersehen läset.
- fohen Aeußerungen galvanischer Kräfte sind, was die offene Kette angeht, durch die Ersahrung schon hinlänglich bestätigt, und auch in Beziehung auf die geschlossene Kette giebt der auf Ampères Veranlassung von Becquerel an ihr gemachte Versuch ") einen nicht unwichtigen Beleg ab. Da zudem die aus diesen Grundphänomenen weiter unten für die Säule abgeleiteten ähnlichen Erscheinungen durch Versuche, von Meistern in dem Fache angestellt, mehrsach bestätigt werden, so ist durch die vollkommene Uebereinstimmung jenes Theils der Theorie mit der Ersahrung die Wahrheit dieses Theils schon mit gegeben, und so sehe ich es gern, eigene noch nicht ganz zu Ende geführte Versuche darüber hier übergehen zu können.

(Beschluss im nächsten Hest.)

<sup>\*)</sup> Poggendorffs Annalen B. II. St. 2. S. 207.

#### V.

# Ueber Schwefeloerium.

Dr. Mosander hat eine Untersuchung über das Corium angestellt, worüber er nächstens eine Abhandlung bekannt machen wird. Er hat unter andern Verbindungen des Ceriums mit dem Schwefel entdeckt. 'Man erhält sie auf zweierlei Arten: 1) dadurch, dass man in der Glühhitze Schwefelkohlenstoffdampf über kohlensaures Ceroxydul leitet, wodurch man ein rothes, der Mennige ähnliches poröses und leichtes Schwefelcerium erhält, das sich weder in der Lust noch im Wasser verändert, 2) dadurch, dass man Ceroxyd mit Hepar in großem Ueberschuss in der Weissglühhitze zusammenschmelzt, und die Hepar darauf mit Wasser auszieht. Das Schwefelcerium bleibt in Gestalt sehr kleiner, glänzender Schuppen zurück, welche gepulvertem Musivgolde ähnlich sind und sich unter dem Mikrospe mit gelber Farbe durchfichtig zeigen. Diese beiden, dem Ansehen nach, verschiedene Arten von Schwefelcerium werden von Säuren leicht mit Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas und ohne Hinterlassung von Schwefel aufgelöst. Das Schwefelcerium besteht aus 74 Cerium und 26 Schwefel.

#### VI.

Vorläufige Bemerkungen über metallisches Eisen und seine Oxyde;

V O D

FR. STROMEYER.

In dem dritten Bande der Annalen der Physik und Chemie Seite 81 hat Hr. G. Magnus einige Versuche über die Selbstentzündlichkeit des durch Wasserstoffgas reducirten Eisens bei der gewöhnlichen Lufttemperatur mitgetheilt, welche von ihm im Laboratorio des Hrn. Prof. Mitscherlich angestellt worden find. Diesen Versuchen zufolge glaubt derselbe die Entdeckung gemacht zu haben, dass das bei niedrigen Temperaturen mittelst Wasserstoffgas reducirte Eisen die Eigenschaft besitze, sich von selbst schon bei der gewöhnlichen Lufttemperatur zu entzünden, während das dadurch bei höheren Temperaturen erhaltene metallische Eisen diese Selbstentzündlichkeit nicht zeigt, und ist der Meinung, dass diese Verschiedenheit in dem Verhalten dieles Metalls bloss aus dem Grade seiner durch die Reduction erlittenen Verdichtung, je nachdem dieselbe bei einer niedrigern oder höhern Temperatur Statt gefunden habe, erklärt werden mülle.

Diese Sache verhält sich aber ganz andere. Das durch Wasserstoffgas vollkommen reducirte Eisen ist an der Luft durchaus nicht von selbst entzündlich.

und wäre Hr. M. bei seinen Versuchen mit mehr Umsicht zu Werke gegangen, so hätte ihm die wahre Ursache dieser scheinbaren Verschiedenheit in dem Verhalten dieses Metalls nicht entgehen können.

Schon seit mehreren Jahren habe ich mich mit Versuchen über die Desoxydation und Reduction der Metalle durch VVasserstoffgas beschäftigt, um genauere Bestimmungen über ihre verschiedenen Oxydationsstufen und ihre Capacität für den Sauerstoff zu erhalten. Aus diesen Untersuchungen, zu deren Bekanntmachung ich bisher noch nicht habe kommen können, will ich das, was auf diesen Gegenstand Bezug hat, ausheben und zur Berichtigung desselben hier vorläusig mittheilen.

Das Eisenoxyd läset fich durch Wasserstoffgas, wie schon Hassenfratz bewiesen hat, vollständig reduciren. Um aber das Eisen auf diese Weise mit Sicherheit und Leichtigkeit in vollkommen metallischem Zustande zu erhalten, ist es, wie meine Versuche mich belehrt haben, erforderlich, dass Wasserstoffgas über das Eisenoxyd im rothglühenden Zustande geleitet wird, und dass man dasselbe zuvörderst durch Hinüberleiten über Chlorcalcium entwässert und ebenfalls auch das durch Reduction erzeugte Wasser durch dieselbe Substanz auffängt. Indessen findet die Reduction dieses Metalloxyds durch den Wasserstoff auch schon bei niedrigern Temperaturen Statt, und selbst noch bei Wärmegraden, die tief unter der Rothglühhitze liegen. Nur geht dann die Reduction sehr langsam von Statten, und es hält; zumal bei sehr niedrigen Temperaturen, äußerst schwierig, es vollständig ohne Beimischung von Eisenoxydul in regulinifiches Eisen zu verwandeln.

Das durch dieses Verfahren reducirte Eisen besitzt, wie ich schon oben bemerkt habe, keine pyrophorischen Eigenschaften, wofern es sich nur im vollkommen regulinischen Zustande befindet, es mag übrigens bei Rothglühhitze, oder bei einer unter derselben liegenden Temperatur gewonnen worden seyn. Indesten, was fehr bemerkenswerth und bisher unbeachtet geblieben ist, erlangt es die Eigenschaft, sich von selbst in Berührung mit der Luft zu entzünden, sobald es etwa bis zu einer Temperatur, bei welcher Cadmium schmelzt, erhitzt wird, und verbrennt unter sehr lebhaftem Glühen zu schwarzem Eisenoxyd, oder dem Eisenoxyduloxyd Proust's, der bekanntlich dieses Eisenoxyd zuerst für eine Verbindung von Eisenoxydul und Eisenoxyd erklärt hat. pflanzt fich die in einem Punkte der zu den Versuchen angewandten Menge entstandene Entzündung schr schnell durch die ganze Masse fort.

Wird hingegen Wasserstoffgas über rothes Eisenoxyd bei einer noch niedrigern Temperatur, als die ist, bei welcher die Reduction anhebt, geleitet \*),

Versuche, vermuthlich durch ein Missverständnis veranlasst, im 3ten Theile von Döbereiner's Beiträgen zur pneumatischen Chemie Seite 58, und daraus in Schweigger's und Meinecke's Journ. s. Chemie und Physik B. 35. S., 115 angegeben wird.

fo erleidet dasselbe bloss eine Desoxydation, und wird in das wahre Eisenoxydul umgeändert. Ich bezeichne dasselbe hier mit dem Beinamen wahres Eisenoxydul, weil das Eisen auf dieser Oxydationsstuse für sich isolirt vor mir noch von keinem andern Chemiker dargestellt worden ist, und weil das gemeiniglich dasür angenommene und beim Hinüberleiten von VVasserdämpsen über glühendes Eisen erhaltene Oxyd kein Eisenoxydul ist, sondern schon eine Verbindung von Eisenoxydul mit Eisenoxyd: Dasselbe besitzt eine dunkel schwarzblaue Farbe, die bei aussallendem Lichte fast völlig schwarz erscheint, und ertheilt auch dem Glase eine blaue Farbe. Von demselben rührt auch die blaue Farbe der blauen Eisenschlacken her,

Diese Eisenoxydul besitzt nun die Eigenschaft der Selbstentzündlichkeit in einem hohen Grade. Hat man dasselbe in Wasserstoffgas vorsichtig erkalten lassen, und nachgehende gegen den Zutritt der Lust möglichst geschützt, so entzündet es sich augenblicklich, so wie es auf einer Porcellantasse dem vollen Zutritt der Lust ausgesetzt wird. Dabei verwandelt es sich aber nicht wie das metallische Eisen in das gewöhnliche schwarze Eisenoxyd, sondern geht auf der Stelle in vollkommen rothes Eisenoxyd über.

Diese Eisenoxydul ist nun auch die Ursache der von Hrn. M. beobachteten Selbstentzündlichkeit des bei niedrigen Temperaturen durch VVasserstoffgas reducirten Eisens. Wie schon erwähnt, gelingt die völlständige Reduction dieses Metalls durch VVasserstoffgas bei niedrigern Temperaturen äusserst schwierig, und es bleiben sast beständig geringe Mengen Eisenoxyduls dabei, die durch ihre spontane Entzundung leicht das metallische Eisen bis zu der Temperatur erhitzen, wobei sich dasselbe, wie eben angeführt,
ebenfalls von selbst entzündet, und dadurch zu der
Tauschung Veranlassung giebt, als wenn das metallische Eisen selbst diese Eigenschaft schon für sich besälse.

Dass eine solche Beimischung von Eisenoxydul bei den Versuchen des Hrn. M. wirklich Statt gefunden hat, erhellt vollends aus seinen Angaben über den Gewichtsverlust, welchen das rothe Eisenoxyd bei dieser Reduction erlitten hat. Er berust sich zwar zum Beweise, dass das Eisen vollkommen reducirt sey, auf die von Berzelius angegebene Mischung des Eisenoxyds. Diese Bestimmung giebt aber den Sauerstoffgehalt des Eisenoxyds um 0,5 Procent zu hoch an. Dasselbe enthält meinen Untersuchungen zu Folge nur 30,15 Sauerstoff anstatt 30,66, wie Berzelius dasselbe annimmt.

Außer diesem rothen Eisenoxyde und dem erwähnten schwarzblauen Eisenoxydul kommen beim Eisen keine andern eigenthümlichen Oxydationsstufen vor. Das schwarze Eisenoxyd, welches sowohl durch unmittelbares Verbrennen des Eisens, als auch beim Hinüberleiten von VVasserdampf über metallisches Eisen gebildet wird, ist, wie dieses jetzt auch von mehreren Chemikern angenommen wird, kein eigenthümliches Oxyd, sondern bloss eine Verbindung der beiden erwähnten Oxyde. Das Verhältniss dieser Oxyde zu einander in dieser Verbindung ist indessen nicht constant, sondern wechselt nach der Temperatur und andern auf die Bildung desselben Einfinse habenden Umständen, und der Gehalt an Oxyd ist darin um so größer, je höher die Temperatur war, bei
welcher die Verbrennung Statt findet und je länger
die Einwirkung der VVasserdämpse fortgesetzt wird.
Deswegen sind auch die Angaben über die Gewichtszunahme des durch Verbrennen oder durch VVasserdämpse oxydirten Eisens so sehr abweichend, so wie
auch Berthier durch die Nichtbeachtung dieses
Umstandes veranlasst werden konnte, in dem Eisenhammerschlage eine besondere Oxydationsstuse anzunehmen.

#### VII.

# Ueber Lithion - Glimmer;

von

Hrn. Edward Turner M. D. \*)

Line Löthrohrprobe mit dem rosenfarbenen Glimmer von Chursdorf, welche Hr. Dr. Turner auf Veranlastung des in diesem Minerale durch Hrn. Prof. C. G. Gmelin entdeckten Lithiongehaltes (Siehe dies. Ann. LXXIX. 43) unternahm, und wobei derselbe durch das charakteristische Verhalten dieses Glimmers überrascht wurde, führte die Untersuchung herbei, die hier gegenwärtig wegen ihres Zusammenhanges mit den Arbeiten des Hrn. Prof. Gmelin (letztere in diel. Bande S. 215) und zwar im Auszuge mitgetheilt werden soll. Dass Hr. Dr. Turner in Glimmern von Zinnwalde, von Altenberg, vom Ural, und in mehreren aus Cornwall einen Lithiongehalt, mittelst des Löthrohrs entdeckte, ist schon in diesem Bande S. 217 angeführt worden, wo auch Hr. Prof. Gmelin zugleich einige interessante Bemerkungen von Hrn. Haidinger über das Vorkommen der Lithionglimmer bereits mitgetheilt hat. Dieses kann hier also übergangen werden, und so ebenfalls die Analyse eines braunen Glimmers von Cornwall, welche den Hauptgegenstand der im 5ten Heft des Edinburger Journal of Science p. 137 enthaltenen Abhandlung des Hrn. Dr. T. ausmacht, da der Verfasser selbst sie späterhin für

<sup>\*)</sup> Edinb. Journ. of Science. N. VI. p. 261. Im Auszuge.

ungenau erklärt und durch eine richtigere ersetzt hat. Der gegenwärtige Auszug ist aus einer späteren Abhandlung entnommen, die, außer der genannten Analyse, noch die der Glimmer von Zinnwalde, Altenberg und einer grauen Varietät aus Cornwall enthält, bis jetzt aber nech nicht geschlossen ist.

Um das Lithion von dem Kali zu trennen, wandte Hr. Dr. T. folgendes Verfahren an. Der Glimmer wurde im Agatmörser zu einem seinen Pulver zerrieben mit dem Sechsfachen seines Gewichtes an kohlensaurem Baryt gemischt und anderthalb Stunden lang der Weiseglühhitze ausgesetzt, darauf die Masse in Salzfäure gelöft und zur Trockne verdampft. Nachdem aus dieser die löslichen Theile mit heißem Wasser ausgezogen waren, wurde durch Ammoniak die Thonerde, das Eisen - und das Manganoxyd gefällt und alles nebst ider zurückgebliebenen Kieselerde durchs Filtrum abgesondert. Die durchgelaufene Flüssigkeit, welche noch heis durch kohlensaures Ammoniak vom Baryt befreit worden, wurde abermals filtrirt, dann abgedampft und die trockne Salzmasse zur Verjagung des Salmiaks geglüht. Nachdem sie aufs Neue in Wasser gelöst und mit einer Auflösung von Chlorplatin versetzt worden, wurde sie zur völligen Trockne verdunstet und hierauf mit Alkohol von mä-Teiger Stärke übergossen, welcher das Chlorlithium und den Ueberschuss des Chlorplatins auszog, das Doppelsalz von Chlorkalium und Chlorplatin aber ungelöst zurückliess. Die weitere Trennung der beiden Alkalien geschah auf dem gewöhnlichen Wege. Es ist jedoch nöthig, das Chlorlithium in schwefelsaures Lithiom zu verwandeln, weil das erstere zer-

fliesend ist und deshalb keine genaue Wägung zulast. Uebrigens war vor der Hinzufügung des Platinsalzes die Abwesenheit des Kalkes durch kleesaures Ammoniak ermittelt und auch zur Entfernung eines möglichen Gehaltes an Mangan und Eisen der Flülfig+ keit Hydrothion - Ammoniak hinzugesetzt worden; letzteres zeigte sich indess meist unnöthig, da das Mangan durch das Ammoniak völlig abgeschieden war, und das wenige zurückbleibende Eisen schon durch das Glühen unlöslich wurde. Bei der ersteren Analyse des braunen Cornwaller Glimmers gelang die Trennung des Lithions von dem Kalium nicht vollkommen. Hr. Dr. T. befolgte dort das Verfahren des Hrn. Prof. Gmelin, den Baryt durch Schweselsaure zu entfernen, Chlorplatin dem Gemenge von schwefelfaurem Kali und Lithion hinzuzusetzen und das schwefelsaure Lithion durch Wasser von dem Doppelsalz aus Platin und Kali abzuscheiden. Welche Sorgfalt aber auch genommen wurde, so fand Hr. Dr. Turner doch, dass das Wasser mehr oder weniger von dem Doppellalze auflöste, und deshalb wandte er späterhin das so oben beschriebene Verfahren an.

Die Analysen sind sammtlich auf gleichem Wege angestellt, aber nur bei der des Zinnwalder Glimmers die einzelnen Angaben mitgetheilt. Von diesem Glimmer wurden 51,235 Gran durch kohlensauren Baryt zerlegt, und nach dem genannten Versahren 7,35 Gr. schwesels. Lithion = 2,281 Gr. = 4,09 pr. Ct. reines Lithion, und 9,68 schwesels. Kali = 5,28 Gr. = 9,467 pr. Ct. reines Kali erhalten, wobei die Angaben von Thomson, dass 40 Schweselsaure an Kali 48 und an Lithion 18 sättigen, zum Grunde gelegt ist.

Bei der ferneren Analyse wurde die des Topases von Berzelius zur Richtschnur genommen.

29,38 Gr. des gepülverten Glimmers wurden mit dem dreifachen Gewicht an kohlens. Natron gemischt, auf eine halbe Stunde einer mässigen Rothglühhitze ausgesetzt, und die Masse darauf völlig mit heissem Wasser ausgezogen. Die Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Ammoniak versetzt und nun so lange einer Temperatur von 100° F. ausgesetzt, bis aller Geruch von Ammoniak verschwunden war, wobei sich auch die anfänglich von dem Natron aufgelöste Thon - und Kieselerde absetzte. Nach Filtration wurde die Flüsfigkeit genau mit Salzsaure gesättigt, und die Flus-Saure durch Chlorcalcium gefällt. Der flussaure Kalk wog nach dem Glühen 5,41 Gr. = 1,509 Gr. = 5,133 pr. Ct. Flussäure. Was das Wasser zu Anfange nicht gelöst hatte und das, was durch Ammoniak gefällt war, wurde in Salzsäure gelöst, und die Kieselerde auf gewöhnliche Weise bestimmt. Sie wog 15,07 Gr. = 44,247 pr. Ct. Aus der salzsauren Auslösung wurde in der Kälte und nach mäßiger Verdünnung die Thonorde und das Eisen durch eine allmälig hinzuge-Letzte Löfung von kohlenfaurem Natron gefällt und beide von einander durch Kali getrennt. Die Thonerde wog, nachdem sie einer Weiseglühhitze ausgesetzt worden, 8,349 Gran = 24,532 pr. Ct., das geglühte Eisenoxyd hingegen 3,709 Gran = 3,329 Gran = 11,33 pr. Ct. Eisenoxydul. Die von Eisen und Thonerde befreite Flüssigkeit wurde zur Verjagung der Kohlenfaure stark gekocht und darauf mit kohlensaurem Natron übersättigt. Es setzte sich ein schmuzig weißer Niederschlag ab, der nach Rothglühen 0,543

Gr. braunes Manganoxyd lieferte, entsprechend 1,489 Gr. oder 1,664 pr. Ct. an Oxydul.

Hiedurch wurden die folgenden Resultate er-

The second of th	Glimmer von Zinnwalde	grauer Gl. aus Cornwall	Glimmer von Altenberg	brauner Gl. aus Cornwall
Kiefelerde	44,28	50,82	40,19	40,06
Alaunerde".	24,53	21,33	22,79	22,90
Eisenoxydul	11,33	9,08		
-fchwarzes Elfenoxyd			19,78	
Eilenoxyd.	-	'	****	27,06
Manganoxydul	1,66	Spur	2,02	1,79
Flussfäure	5,14	4,81	3,99	2,71
Kali	9,47	9,86	7,49	4,30
Lithion	4,09	4,05	3,06	2,00
	100,50	99,95	99,25	100,82

Die Oxydationsstuse des Eisens in diesen Glimmern wurde nach der Farbe beurtheilt; Kalk und Magnesia konnte nicht in ihnen aufgesunden werden, eben so wenig wie Titan. Durchs Glühen verloren der Glimmer von Altenberg und der graue aus Cornwall ein Viertel Procent, der von Zinnwalde erlitt keinen merklichen Verlust.

Das specifische Gewicht war beim Glimmer von Zinnwald, nachdem er zur Vertreibung der Lust in destillirtem Wasser gekocht worden: 2,985; bei dem von Altenberg ansange 3,0195 und nach dem Kochen 3,0426; bei dem grauen aus Cornwall ansangs 2,814 und nach dem Kochen 2,897; endlich bei dem braunen aus Cornwall ansangs 3,066 und nach dem Kochen 3,081. Alle diese Glimmer kommen merkwürdigerweise in Zinndistrikten vor.

Annal. d. Physik. B. 82. St. 4. J. 1826. St. 4.

Hr. Dr. T. bemerkt ferner, daß, wenn im Glimmer Mangan enthalten sey, von diesem immer ein Antheil in der alkalischen Flüssigkeit zurückbleibe, auch selbst nachdem sich schon der slussaure Kalk abgesetzt habe, daher es gut sey, der Flüssigkeit ein wenig Hydrothionammeniak hinzuzusetzen; auch sey es rathsam, die Flüssigkeit nach Absonderung des sinssauren Kalks zur Trockne zu verdampsen, um sicher alle Kieselerde abzuscheiden.

Dass das, was für Lithion gehalten wurde, wirklich solches war, ergab sich daraus: dass es mit Salzsaure ein leicht schmelzbares, sehr rasch zersließendes
und in Alkohol auslösliches Salz lieserte; dass das mit
Schweselsaure gebildete Salz neutral war, leicht
schmolz und sich dann vollständig wieder in Waser
auslöste; dass es sich mit Estigsaure zu einem zersliesenden, beim Abdampsen einen zähen Schleim liesenden und völlig getrocknet sehr spröden Salze verband, welches nach dem Glühen ein kohlensaures
Salz von entschiedener Alkaleität hinterließ, das
leicht schmolz und beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse anschose; endlich dass es das Platinblech angriff, auf dem man es geschmolzen hatte.

Prof. Gmelin zeigte meines VVissens zuerst, sagt Hr. Dr. T., dass die weingeistige Lösung des salzsauren Lithions mit rother Flamme brennt, eben so, dass das neutrale und saure schweselsaure Salz dem Alkohol gleichfalls diese Eigenschaft ertheilt. Die niedlichste Art, um diess beim salzsauren Salze zu zeigen, ist: dass man Fliesspapier in die geistige Auslösung taucht, und darauf anzündet. Ein Stück salzsaures oder essigsaures Lithion, schwach beseuchtet, auf ein

ner Messerspitze an die Flamme einer Kerze gebracht, theilt dieser sogleich eine rothe Farbe mit; das kohlensaure Salz thut dasselbe, doch weniger deutlich. Das schwefelsaure Salz ist besonders gut zu diesem Zweck geeignet und macht es möglich, das Lithion dadurch von allen übrigen Salzbasen, mit denen es verwechselt werden kann, zu unterscheiden. Salzsaurer Kalk, salzsaurer und essigsaurer Strontian (doch nicht estigsaurer Kalk) färben die Flamme bei Berührung roth, aber kein schwefelsaures Salz auseer dem vom Lithion besitzt diese Eigenschaft \*). Es lässt sich selbst noch roos Gran vom kristallisirten schwefelsauren Lithion erkennbar machen. Das beste Versahren hiebei ist folgendes: Man hält das Salz auf einer Messerspitze ein wenig in die Kerzenflamme, damit es an dem Stahl haste, beseuchtet es dann mit Wasser und bringt es nun mit den äußern Rand des untern blauen Theils der Flamme in Berührung. Es erscheint darauf ein rothes Licht in Gestalt eines Saumes an der Flamme, welches aber verschwindet, so wie das Salz trocken wird. Durch abermalige Befeuchtung wird die Wirkung erneut und der Versuch kann mit derselben Portion des Salzes vielmals wiederholt werden. man das Lithionsalz in das Innere der Elamme, so wird eine Mischung von Farben erzeugt, welche die Deutlichkeit des Vorgangs schwächt; aus diesem

<sup>\*)</sup> Wenn der schweselsaure Strontian sehr sein gepülvert und stark mit Wasser beseuchtet ist, so theilt er der Flamme eine rothe Farbe mit, salls man ihn auf den Docht bringt. Beim schweselsauren Kalk wurde diess nicht bemerkt. Schweselsaure Magnesia wirken durchaus nicht auf die Flamme.

Grunde wurde ausdrücklich bemerkt, dass es nur den aussern Rand der Flamme berühren müsse.

Wenn ein Glaubersalzkrystall in die Flamme einer Kerze gebracht, oder noch besser, mit dem Docht in Berührung gesetzt wird, so vergrößert sich die Flamme ausserordentlich und wird entschieden gelb. Schweselsaures Kali, gepülvert und gut beseuchtet, auf gleiche VVeise angewandt, färbt die Flamme blass violett, ohne sie zu vergrößern. In geringer Menge wie das schweselsaure Lithion angewandt, üben die beiden Salze nicht diese VVirkung aus, übrigens verhält sich das kohlensaure und salzsaure Kali oder Natron wie das entsprechende schwesels. Salz. Es erleidet also keinen Zweisel, dass nicht die drei Alkalien: Kali, Natron und Lithion durch ihre Wirkung auf die Flamme mit Leichtigkeit von einander unterschieden werden können.

Hinsichtlich der Leichtigkeit, mit der die Lithionglimmer in Fluss gerathen, halt Hr. Dr. T. es für sehr
wahrscheinlich, dass sie zum Theil von der Gegenwart des
Kalis abhange, da er bemerkt hatte, dass die LithionVerbindungen, obgleich sie an sich leicht schmelzbar
sind, es noch in einem höheren Grade werden, wenn
Kali zugegen ist. So z. B. schmilzt eine Mischung von
kohlensaurem oder salzsaurem Kali und Lithion bei
einer niederen Temperatur als reines kohlensaures
oder salzsaures Lithion für sich. Einige andere Beobachtungen des Hrn. Dr. T. mögen hier übergangen
werden, da sie in dem Folgenden ausführlicher mitgetheilt sind.

#### VIII.

Ueber die Art, das Lithion in Mineralien mittelst des Löthrohrs zu entdecken; \*)

VOD

Hrn. Edward Turner, M. D.

Aus einigen bei der letzten Untersuchung beobachteten Thatsachen war es Hrn. Dr. T. wahrscheinlich geworden, dass ein Körper flüssig werden müsse, um anf die Flamme einen Einfluse auszuüben, besonders da einige schwer schmelzbare Mineralien in dieser Hinsicht ganz unwirksam find, obgleich sie einen bedeutenden Antheil von Lithion enthalten, während die leichtflüssigen Lithionglimmer die Flamme roth farben. Dieserhalb wurde versucht, ob jene lithionhaltigen Mineralien auf die Flamme wirkten, wenn man sie leichter schmelzbar mache. Es wurde daher gepülverter Spodumen mit Wasser zu einem Teige gemacht und darauf der Löthrohrflamme ausgesetzt. Anfangs wollte das Mineral nicht schmelzen, auch die Flamme keine Röthe annehmen. Als aber die Hitze vergrößert wurde, schmolz das Mineral und sogleich färbte sich die Flamme roth, jedoch nur schwach. Bei Vermischung des Minerales mit Flussspath schmolz es noch leichter und gab auch der Flamme einen noch deutlicheren Stich ins Rothe.

Die slüssige Form befördert nun zwar die Färbung der Flamme, ist aber nicht wesentlich nöthig. Koh-

<sup>\*)</sup> Im Auszuge aus Edinb. Journ. of Science. N. VII. p. 113.

lensaures Kupfer macht die Flamme grün ohne dass es schmelzt, und kohlensaures Strontian, vor dem Löthrohr hestig erhitzt, phosphoreseirt merkwürdig und theilt der Flamme eine rothe Farbe mit, obgleich die Probe völlig ungeschmolzen bleibt. Auch ist die VVirkung nach der Natur des Flussmittels verschieden. Spodumen z. B. schmilzt durch Zusatz von kohlensaurem Kali oder Natron, und noch leichter durch Zusatz von Boraxsture, oder phosphorsaurem Natron und Ammoniak, aber ohne dass eine Spur von rother Farbe sichtbar würde. Es geht hieraus hervor, dass eine gewisse chemische Bedingung, mehr als die stüßige Form, zur Färbung der Flamme nöthig ist.

Noch wirksamer auf den Spodumen, als Flussspath, ist saures stussaures Kali; damit gemischt, mit
VVasser zu einem Teige gemacht, und mittelst eines
Platindrahtes der Löthrohrsamme ausgesetzt, schmilzt
dieses Mineral leicht und theilt der Flamme eine lebhaft rothe Flamme mit. Doch wurde die VVirkung
noch erhöht, wenn das Fossil statt des sauren slussauren Kali mit einem Gemenge von i Thl. Flussspath
und 4½ Thl. saurem slussauren Kali zu gleichen Theilen vermischt auf dieselbe Art behandelt wurde. Beide Flussmittel scheinen in der Hitze, das letztere zu
seinem Vortheil jedoch später, Flussäure auszugeben,
die das Fossil zerlegt, indem sie sich mit der Kieselerde
verbindet und Lithion frei macht. Das letztere Flussmittel verdient in der Praxis den Vorzug.

Die beiden hier so eben empfohlenen Flussmittel

- haben indese schon für fich eine Wirkung auf die
Flamme, herrührend von der Gegenwart des Kali.
Sie kann jedoch nicht mit der von Lithion erzeugten

verwechselt werden, und wenn ja ein Zweisel in dieser Hinsicht entsteht, so darf man sich nur statt jener
eines Gemenges von 1 Thl. Flussspath mit 1½ Thl.
schweselsaurem Ammoniak bedienen, welches auf gleiche VVeise wirkt, und für sich vor seinem Schmelzen der Flamme eine blass bläulichgrüne Farbe, nach
Art mehrerer anderer Ammoniaksalze, mittheilt.

Vom Petalit gilt dasselbe, wie vom Spodumen, anch läst sich das hier gegebene Verfahren wegen der großen Verwandtschaft der Flussaure zur Kieselerde wahrscheinlich auf alle kieselhaltigen Lithion-Mineralien mit Erfolg anwenden.

Da mehrere Strontian - und Kalksalze ebenfalls der Flamme eine rothe Farbe ertheilen, so untersuchte Hr. Dr. T. mit besonderer Sorgfalt, ob hieraus ein Irrthum entstehen könne. Obgleich derselbe es nicht für wahrscheinlich hält, dass der natürliche kohlensaure und salzsaure Strontian mit einer lithionhaltigen Kieselerdeverbindung zu verwechseln sey, so theilt er doch deren Verhalten vor dem Löthrohr mit. Strontianit für sich, gepülvert und angefeuchtet, auf einem Platindraht der Löthrohrslamme ausgesetzt, theilt dieser eine gelbe Farbe mit, phosphorescirt nach länger fortgesetztem Blasen, und giebt bald hernach eine Letzteres hängt von dem Entweichen rothe Farbe. der Kohlensaure ab, denn es findet nicht eher als bei eingetretener Phosphorescenz Statt, und dann färbt die Probe das Kurkumäpapier stark roth. Vermischung des Strontianits mit dem Fluss schwächt seine Wirkung auf die Flanme. Cölestine, auf gleiche Weise behandelt, giebt auch erst bei heftiger Hitze und nach ein Paar Minuten, wenn das Salz zersetzt

ist und zu phosphoreseiren angesangen hat, der Flamme einen Stich ine Rothe; die Probe wird ebenfalls alkalisch. Dieser Vorgang wird durch Vermischung des Cölestins mit einem Fluss aus saurem schwefelsaurem Kali und Flusspath erleichtert, es tritt dann vollkommne Schmelzung ein ohne die geringste Spur von Röthe der Flamme; nach fortgesetztem Blasen wird die Probe aber allmälig sest und nun wird der Strontian leicht in den kaustischen Zustand versetzt. Diese VVirkungen können also nicht mit denen beim Lithion verwechselt werden.

Beim kohlensauren und schweselsauren Kalk sind die Erscheinungen dieselben wie beim Strontian, nur weniger deutlich, und treten auch nicht eher ein, als bis der Kalk kaustisch geworden ist. Kieselhaltige Mineralien, welche Kalk enthalten und zwar in beträchtlicher Menge, wie Datolith und Apophyllit, wurden mit dem Löthrohr untersucht, gaben aber weder für sich noch mit dem Fluss eine rothe Flamme. Hr. Dr. T. hält es für wahrscheinlich, dass der Strontian, wenn er in einem kieselhaltigen Minerale vorkommt, ebenfalls unwirksam seyn werde, oder salls er wirke, nur unter Umstanden, die ihn hinreichend vom Lithion unterscheiden, nämlich erst nach Zersetzung des schweselsauren Salzes, was aus ihm mittelst des Flusses gebildet worden ist.

Zuletzt spricht Hr. Dr. T. noch den Wunsch nach einem sichern Mittel aus, um die Gegenwart des Kali und Natrons in einem Minerale vor dem Löthrohr zu entdecken, da die von ihm in dem verigen Aussatz angegebenen ihren Zweck nicht ganz erreichen. Die blasse Lillafarbe nämlich, die das Kali erzeugt, unterscheidet zwar dessen Salze hinlänglich von denen des Natrons, ist aber bei einem Minerale nur alsdann deutlich genug, wenn das Kali darin in beträchtlicher Menge vorkommt. Eben so besitzen zwar mehrere natronhaltige Mineralien, wie Sodalit, Analcim, Chabasite, Albit, Pechstein u. s. w. die Eigenschaft des Natrons die Flamme gelblich zu färben, unglücklicherweise aber auch der slussfaure Kalk und, unter andern Umständen, vermuthlich Kalk ebenfalls. Der Verfasser glaubt indess, dass die gelbe Farbe, welche mehrere natronhaltige Fossilien der Flamme sehr deutlich mittheilen, den Chemikern und Mineralogen bisweilen nicht ohne Nutzen seyn werde.

## IX.

Ueber die Auffindung der Boraxsäure in Mineralien mittelst des Löthrohrs;

von

Hrn. Edward Turner, M. D.

(Auszug aus dem Edinb. philosoph. Journ. No. XXVII. p. 124.)

Unter die Reagenzien, welche Hr. Dr. T. bei Gelegenheit der vorhergehenden Versuche zur Ausmittlung des Lithions in Mineralien vergeblich anwandte,
gehörten auch Boraxsaure und Gemenge von Boraxsaure mit Flussspath, wobei derselbe aber bemerkte,
dass sie der Spitze der Löthrohrslamme eine grüne Farbe ertheilten, ähnlich der einer brennenden
Auslösung der Boraxsaure in Alkohol. Diess veranlasste den Verfasser zu untersuchen, ob nicht hiedurch

geringe Mengen von Boraxsaure aufgefunden werden könnten, da es selbst nach Berzelius Urtheile an einem solchen Mittel bieher noch fehlte.

Wenn gepülverter und angefeuchteter Boracit auf einem Platindraht der Löthrohrflamme ausgesetzt wird, so erscheint die charakteristische grüne Flamme. Datolith und Humboldtit von Salisbury-Craig färben aber die Flamme nicht eher grün, als bis sie mit Schwefelsaure befeuchtet werden - ein Factum, was schon Hr. Prof. Pfaff in seiner analytischen Chemie angedeutet hat. Die Boraxsaure ist schon in mehreren Turmalinen gefunden worden. So fand Arfvedson 1 pr. Ct. von derselben in dem blauen Turmalin von Utö; Gruner 9 pr. Ct. in einer Varietät aus Grönland, und neuerlich entdeckte auch Prof. Gmelin dieselbe in mehreren anderen Varietäten dieses Minerales. Turmalin entweder für sich oder mit Schwefelsaure befeuchtet vor dem Löthrehr erhitzt, giebt der Flamme keine grüne Farbe, eben so wenig als mit saurem flussauren Kali oder einem Gemenge von salzsaurem Ammoniak und flussaurem Kalk, so dass also auf diesem Wege die etwa vorhandene Boraxsaure nicht entdeckt werden kann. Es gelingt jedoch vollkommen mit einem Flusse aus 1 Thl. Flusspath und 43 Thl. saurem schwefels. Kali. Dieser Fluss und gepülverter Turmalin zu gleichen Theilen vermischt, mit Wasser zu einem Teige gemacht, und auf einem Platindraht der Löthrohrflamme ausgesetzt, doch nicht an deren Spitze, sondern etwas näher an dem Docht, als die Spitze der blauen Flamme, theilt der Flamme fogleich nach dem Schmelzen eine rein grüne Farbe mit. Die Wirkung ist deutlich und unzweifelhaft, aber die

Operation erfordert einige Sorgfalt, denn die grüne Farbe erscheint nur auf einen Augenblick, so wie die Schmelzung eintritt, und ist sie einmal verschwunden, so kann sie nicht wieder zum Vorschein gebracht werden, wie lange man auch das Blasen fortsetzt.

Auf diese Art wurde die Boraxsaure in den nachstehenden Turmalinen entdeckt:

In einem dunkelbrannen und einem grünen T. aus Massachusetts, in schwarzem T. aus Brasilien, von Abo in Finnland, von Finbo, Arendal, vom St. Gotthard, aus Cornwall, Rossshire, Bansseine, Aberdeenshire, aus Deutschland, und von Penig in Sachsen; in einem bräunlich schwarzen T. von Käringsbrycka in Schweden, in einem hellbraunen T. aus Cornwall, und einen hellbraunen, divergirend saserigen T. eben daher.

Die Varietäten von Aberdeenshire und Penigsind gemeiner Schörl, der in Granit vorkommt; der mit diesem Schörl in Berührung stehende Feldspath gab, sorgfältig untersucht, nicht die geringste Anzeige von Boraxsaure. Eben so konnte in den solgenden Mineralien diese Saure nicht aufgefunden werden.

Bimsstein und Obsidian von den Liparen, Pechstein von Arran und Meissen, Grünstein von Salisbury-Craig, Basalt von Arthur's Seat, gemeine Hornblende von Arendal, krystallisirte Hornblende aus Böhmen, Augit und Pyrop eben daher, gemeiner Granat aus Grönland, Pistacit aus Norwegen, Feldspath, Leucit, Idocras, Zossit, Lava unbekannten Ursprungs.

Axinit (aus der Dauphinée und Cornwall, so wie ein Exemplar von unbekannter Herkunst) hingegen, obgleich darin bis jetzt die Boraxsaure noch nicht entdeckt wurde, wie der Versasser glaubt \*), enthält dieselbe

\*) Im Axinit von Oisans in der Dauphinée hat schon Hr. Hofr. Vogel vor mehreren Jahren eine beträchtliche Menge Borax-

gewiss; denn, mit dem Fluss behandelt, verhält er sich genau wie Turmalin. Der sogenannte derbe Axinit aus Cornwall enthalt keine Boraxsaure. Ein Colophonit aus Norwegen, muthmasslich von Arendal, enthielt ebenfalls Boraxsaure, doch sieht Hr. Dr. T. dieselbe als ausserwesentlich an, da sie wenigstens in zwei anderen Varietäten von demselben Fundorte und in einer aus Amerika nicht vorkommt. Der Hr. Verf. überzengte sich übrigens bei einem Brasilianischen Topase, beim Colophonit, und beim Axinit, mittelst des gewöhnlichen Verfahrens, dass das, was wegen der grünen Farbe der Löthrohrflamme für Boraxsaure gehalten wurde, wirklich solche sey, und er schließt aus der Intensität der Farbe, mit welcher die weingeistige Lösung der abgeschiedenen Boraxsaure brannte, dass der Axinit mehr von dieser Säure enthalte als jener Turmalin.

Hr. Dr. T. hält ferner dafür, dass weitere Beobachtungen über den VVerth der hier vorgeschlagenen Proben entscheiden müssen, obgleich ihm keine Substanzen bekannt sind, die unter den genannten Umständen wie die Boraxsaure der Löthrohrstamme eine grüne Farbe ertheilen. Kupfersalze färben zwar die Flamme ebensalls grün, doch schon ohne allen Fluss. Eben so läset derselbe es unentschieden, wie geringe Mengen von Baraxsaure hiedurch noch zu entdecken seyen; doch schließet er aus den Analysen von Arfvedson und Gmelin, dass die Aussindung von 1 pr. Ct. der Säure noch gelinge.

Mure aufgesunden, und zwar auf nassem Wege. (Schweigg. Journ. XXII. 186). P.

Endlich macht der Hr. Verf. noch darauf aufnerksam, dass das saure stussaure Kali allein nicht
lie grüne Farbe erzeuge, selbst nicht mit Datolit; eben
so, dass reiner Flüssspath und selbst saures schwefelsaures Kali (bisluate of potash) ebenfalls unwirksam
sey, und dass daraus folge, die Flussaure wirke nicht
bloss durch Freimachung der Boraxsaure, sondern
währscheinlich durch Bildung von fluoborsaurem Gase.

#### X.

Ueber die magnetisirende Krast der brechbareren Strahlen des Sonnenlichtes;

von

Mistress MARY SOMERVILLE.

Ueber diesen oft verhandelten Gegenstand ist am 2ten Febr. dies. Jahres in der K. Gesellschaft zu London eine von der Verfasserin gemachte Untersuchung vorgelesen, von welcher hier zum Nutzen derjenigen, die etwa die angeführten Versuche prüfend wiederholen möchten, der in den Ann. of Phil. N. S. Vol. XI. p. 224 enthaltene Auszug mitgetheilt wird.

Die Verfasserin beginnt mit einer historischen Einleitung. Sie bemerkt, dass es Prof. Morichini in Rom \*), nach seiner Angabe, zuerst geglückt sey, in

<sup>&#</sup>x27;) Die erste Abhandl. von Morichini sindet sich in dies: Ann. Bd. XLIII. 212. Die zweite in Bd. XLVI. 367; die Versuche von Configliachi in Bd. XLVI. 335. (P.)

den violetten Strahlen des Sonnenlichts-Spectrums eine Stahlnadel zu magnetisiren, dass Prof. Configliachi zu Pavia und Hr. Berard zu Montpellier die Versuche ohne Erfolg wiederholten, Dr. Brewster aber in seinem Treatiseon new philosophical Instruments erwähnt, es hätten Sir Humphry Davy und Prof. Playfair in Italien die VViederholung der Versuche gelingen sehen; indes habe man aus den unbestimmten und widersprechenden Resultaten, die selbst in jenem Lande erhalten wurden, geschlossen, dass die Versuche wahrscheinlich noch weniger in dem Klima von England gelingen würden, und seitdem sey der Gegenstand nicht weiter erörtert worden.

Das ungewöhnlich heitere Wetter in dem verwichenen Sommer veranlaßte die Mistreß Somerville
über diesen Gegenstand einige Versuche anzustellen,
und diese sind es, deren Resultate in dem Nachstellenden kürzlich angegeben werden.

Es wurde ein gleichschenkliches Prisma von Flintglas in der Oeffnung eines Fensterladens angebracht und dann eine ungefähr einen Zoll lange Nähnadel den violetten Strahlen des Spectrums ausgesetzt, welches man in ungefähr fünf Fuss Entfernung mit einer Tafel aufgefangen hatte. Dass die Nadel von Magnetismus frei, war vorher dadurch ausgemittelt, dass sie ganz unterschiedles von den Polen einer Magnetnadel angezogen wurde. Die eine Hälfte der Nadel wurde mit Papier bedeckt, da die Verfasserin es nicht für wahrscheinlich hielt, dass durch die VVirkung des Lichtes eine Polarität erfolgen würde, wenn die ganze Nadel derselben gleichsörmig ausgesetzt wäre. Inner-

halb zwei Stunden wurde die Nadel magnetisch, und zwar das dem Lichte ausgesetzte Ende zum Nordpol. Der Versuch wurde mehrere Male mit den violetten Strahlen wiederholt und beständig mit Erfolg; nächstdem wurde gefunden, dass die blauen und grünen Strahlen des Spectrums eine gleiche Wirkung ausüben, doch in einem minderen Grade, und die indigfarbenen Strahlen fast in gleichem Grade, wie die violetten. Die gelben, orangesarbenen und rothen Strahlen hatten keine Wirkung, wie man ihnen auch die Nadel aussetzte, selbst wenn die Versuche drei Tage hintereinander fortgesetzt wurden. Eben so wenig wurde durch die Wärmestrahlen Magnetismus erregt, und diess zeigt, dass die Hitze keinen Antheil zur Hervorbringung der Resultate gehabt habe.

Stücke von Uhrfedern, ungefähr anderthalb Zoll lang und ein Achtel bis Viertel Zoll breit, von denen man sich zuvor versichert hatte, dass sie unmagnetisch waren, oder die durch Erhitzung vom Magnetismus befreit worden, wurden auf gleiche Art den brechbareren Strahlen ausgesetzt; auch sie wurden magnetisch und zwar die dem Lichte ausgesetzten Enden nordpolarisch. Sie schienen in der That mehr für den Magnetismus empfänglich als die Nadeln, wahr-Scheinlich wegen ihrer größeren Oberfläche und wegen ihrer blauen Farbe. Stäbe (Bodkins) wurden nicht magnetisch, vermuthlich, wegen ihrer größeren Masse. Als die violetten Strahlen mittelst der grosen Linse concentrirt wurden, die der Dr. Wolla-Ron zu seinen Versuchen über die chemischen Strahlen anwandte, wurde der Stahl in kürzerer Zeit magnetisch, als durch jene Strahlen in ihrem gewöhnlichen Zustand. Es fand sich auch, dass es bei diesen Versuchen unnöthig war, den Raum zu versinstern, indem es hinreichte, das Spectrum auf einen Theil des Gemachs zu wersen, wohin die Sonnenstrahlen nicht unmittelbar gelangten.

Fr. Somerville untersuchte ferner die Wirkung der Sonnenstrahlen, die von einem blauen Glase durchgelassen wurden. Nadeln, die halb bedeckt, wie vorhin, unter ein durch Kobalt blau gefarbtes Glas gelegt wurden, erhielten ebenfalls Polarität, obgleich Sorge getragen war, dass keine magnetischen Substanzen sich anwesend befanden. Es wurde nicht ausgemittelt, ob die Strahlen, welche chemische Veranderungen erzeugen, einen Antheil an dieser Wirkung hatten; denn als man zwei in eine Lösung von salzsaurem Silber getauchte Papierstreifen den Sonnenstrahlen unter dem blanen und unter gemeinem wei-- sem Glase aussetzte, wurden beide in derselben Zeit und in demselben Grade geschwärzt. Nadeln, auf gleiche Weise unter grünem Glase den Sonnenstrahlen ausgesetzt, wurden ebenfalls magnetisch.

Als Nadeln in Stücke von einem grünen und blauen Bande eingewickelt und zur Hälfte mit Papier bedeckt, auf die Dauer eines Tages hinter einer Glasschreibe aufgehängt wurden, erhielten sie ebenfalls Polarität; die unbedeckten Enden wurden wie gewöhnlich zu Nordpolen. Bei gleichem Verfahren wurde aber keine Wirkung erzeugt als die Nadeln in rothe, orangefarbene oder gelbe Seide eingewickelt wurden.

Bei allen den hier erzählten Versuchen, mit Ausnahme weniger Fälle, die anscheinend einer vorherigen, aber wegen ihrer Schwäche nicht zu entdeckenden Anrurde das dem Lichte ausgesetzte Ende der Nadel nordpolarisch. Die Zeit zwischen zehn und ein Uhr cheint am günstigsten für diese Versuche zu seyn. So wie die Jahreszeit vorrückte, war der erlangte Magnesemus weniger andauernd, oder die Nadeln erforderten eine längere Einwirkung des Lichtes, um bleibend magnetisch zu werden, und die Wirkung nahm im Allgemeinen ab. Aus allem diesen schließt die Verfasserin, dass die brechbareren Lichtstrahlen die Eigenschaft besitzen, Magnetismus zu erregen.

#### XI.

Beschreibung zweier neuen Mineralien, der Köntgine und des Beudantit's;

YOD

## Herrn A. LEVY \*).

Unter den sehr interessanten und zum Theil unbeschriebenen Mineralien, welche sich in der Sammlung des Marquis de Drée befanden und welche Herr Heuland, der sie kürzlich kauste, seiner eignen Sammlung einverleibt hat, sind auch zwei neue, deren Beschreibung hier mitgetheilt wird. Hr. Levy nennt das eine vorschlagsweise Beudantit, zu Ehren des Hrn. Bendant, und, auf Anrathen des Hrn. Heuland, das andere Königine, zu Ehren des Hrn. König, Directors vom Brittischen Museum.

<sup>\*)</sup> Annals of Phil. N. S. T. XI. 194

L Rönigine. Die Kennzeichen, welche dieses Mineral von allen zeither beschriebenen unterscheiden, wurden schon an einem Exemplar, das gegenwärtig im Besitze der verwitweten Gräsin von Ayles ford ist, aufgefunden, ehe die Sammlung des Marquis de Drée in England anlangte. Die Stücke, von denen es sich hernach ergab, dass sie zu derselben Species gehörten, hatten die Ausschrift: cuivre muriate et phosphaté. In beiden Fällen kommt das Mineral in kleinen smaragdgrünen oder schwärzlich grünen und durchsichtigen Krystallen vor, die eine von dem in Fig. 3. 4. u. 5 (Taf. VI.) dargestellten Formen besitzen. Diese Krystalle lassen sich nur und zwar sehr leicht parallel mit der Fläche P spalten; die durch Spaltung erhaltene Fläche ist sehr glänzend und rechtwinklich gegen die Seitenflächen m. Diese Seitenflächen find gewöhnlich matt und schwach gekrümmt. Der letztere Umstand giebt den Krystallen, die in Richtung der Axe ein wenig verlängert find, einigermalsen eine cylindrische Gestalt. Aus demselben Grunde konnen die Winkel an den Seitenstächen nur annaherungsweise, mittelst des gewöhnlichen Goniometers gefunden werden; sie scheinen ungefähr 105° zu hetragen. Ein gerades Prisma von 1050 kann also als Grundform betrachtet werden. Das Verhältnis zwischen einer Seite der Basis und der Höhe ist nicht bestimmt worden, weil der Winkel zwischen P und & (Fig. 5) nicht mit hinreichender Genatigkeit gemessen werden konnte. Die Härte des Minerals ist beinahe dieselbe als die des Gypses. Es lasst sich sehr leicht pülvern. Die Krystalle sind dicht zusammengewachsen, und sitzen auf dichtem eisenhaltigen Kupfer出

H

oxyd. Der Fundort ist Werchoturi in Sibirien. Nach einer Untersuchung, die der Dr. Wollaston mit einer sehr geringen Menge dieses Minerales anstelle te, scheint es hauptstchlich aus Schwefellaure und Kupfer zu bestehen, und kann vielleicht als ein basisches schwefelsaures Kupfer betrachtet werden. Diess Resultat zeigt eine große Analogie zwischen der Königine und dem Brochantit, der nach Hrn. Children's Untersuchung ebenfalls der Hauptsache nach aus Schwefellaure und Kupferoxyd besteht. Die Harte, die Farbe, das Muttergestein und der Fundort beider Mineralien scheinen ebenfalls nalle dieselben zu leyn, aber ihre Formen find gänzlich verschieden. Der Brochantit kommt in dünnen rechtwinklichen Tafeln vor, an denen die Ecken abgestumpst und die Kanten zugeschärft sind, und die anscheinend ohne alle Spaltbarkeit find. Die Königine hingegen kommt in tylindrisch gestalteten Krystallen vor, mit einem leichten und sehr glanzenden blättrigen Bruch senkrecht auf der Axe. Wenn diese beiden seltenen Mineralien in größeren Quantitäten zu erhalten find, wird es jedoch der Aufmerksamkeit der Mineralogen und Chemiker werth seyn, sie wiederum zu vergleichen.

II. Beudantit. Dieses Mineral kommt in kleinen, dicht zusammengewachsenen Krystallen vor, von der Gestalt der Figur 6, welche ein etwas stumpses Rhomboëder mit abgestumpsten Ecken darstellt. Ihre Farbe ist an der Oberstäche schwarz, und ihr Glanz einigermaßen Fettglanz, aber in dünnen Fragmenten sind sie durchsichtig und von einer dunkelbraunen Farbe. Sie spalten leicht, parallel der Fläche a' oder in senk-

rechter Richtung auf der Axe des Rhomboëders. Diele Spaltungsebene ist jedoch nicht glänzend genug, um bei Messung ihrer Neigung gegen die Rhomboëderst chen die Anwendung des Reflexionegoniometers zu erlanben. Die letzteren Flächen find gewöhnlich glänzend, doch zuweilen schwach gekrümmt. Das Mittel aus mehreren mit dem Reflexionsgoniometer erhaltenen Messungen gab für die Neigung von P gegen P, 92° 30'. Die Grundgestalt des Beudantits ist daher ein stumpfes Rhomboëder von 92° 30'. Die Harte desselben ist merklich größer als die vom Flussspath. Gepülvert besitzt er eine grünlich graue Farbe. Das Muttergestein scheint dieselbe Substanz in einem diehten Zustand zu seyn, durchzogen mit Adern von falerigem Hematit. Er kommt zu Hohnhausen am Rhein vor. Eine chemische Untersuchung dieses Minerale, welche Hr. Levy dem Dr. Wolkston verdankte, liess merkwürdigerweise nur Blei- und Eisenoxyd entdecken.

#### XII.

Veber das Brennen von comprimirtem Gafe;

VOD

Hrn. J. DAVIES 3.

Als ich vor mehr als zwölf Monaten, sagt Herr D., einige Versuche über das Verbrennen von com-

<sup>. &</sup>quot;) Ann. of Phil. N. S. XI. 111. Im Auszuge.

primirtem Gale anstellte, beobachtete ich zufällig eine Erscheinung, die, wie ich glaube, etwas Besonderes list.

Heri

14

14.

H

di

J

VVenn die Mündung der Brennröhre zu groß
ist, so lasst sich die Flamme nicht unterhalten, da sie
durch den schnellen Strom des Gases ausgeblasen
wird; ist sie aber etwas klein, so besindet sich die
Flamme unter den vortheilhaftesten Umständen. Vergrößert man darauf die Oessnung, doch nicht so schr,
dass die Flamme erlischt, so wird diese blau, rauschend und flatternd, wobei sie sehr wenig Licht
giebt. Hr. D. fand nun zu seinem großen Erstaunen,
dass, wenn das Gesäs umgekehrt wurde, sobald die
Flamme in jenem Zustande war, dieselbe sich augenblicklich veränderte, indem sie ruhig, ohne Geräusch,
und mit vielem Glanze brannte. Der Versuch wurde
oft und mit verschiedenen Gesäsen wiederholt, aber
jedes Mal genau mit demselben Ersolg.

Die Ursache dieser Erscheinung liegt nach Hrn. D. darin, dass das Gas, welches durch Erhitzung verdünnt und leichter als die atmospärische Lust geworden, bei aufrechter Stellung des Gesäses sich in Richtung der Flamme erhebt, und mit größerer Geschwindigkeit in die Höhe steigt, als im letzteren Fall, wo das Gas vermöge der hydrostatischen Wirkung der Lust gegen die Flamme strömt. Daher entweicht das Gas zum Theil unverbrannt, wenn das Gesäs aufrecht sicht, strömt aber auf die Flamme zurück, und vervollständigt die zuvor unvollkommne Verbrennung, wenn die Brennröhre nach unten gekehrt ist.

Ob diese Thatsache einer praktischen Anwendung fahig sey, läst Hr. D. noch mentschieden; indels sin-

det er, dass der Verbrauch an Gas bei dieser Art des Brennens sehr beträchtlich ist, ohne dass dabei, wenigstens unter dem gewöhnlichen Druck, die leuchtende Kraft bedeutend vergrößert wird.

# XIII.

Veber die Einrichtung meteorologischer Instrumente, welche in Abwesenheit des Beobachters ihren Stand für einen gegebenen Augenblick oder für mehrere auseinander solgende Zeiträume selbst anzeigen.\*).

Dass Instrumente, die entweder Ihren Gang selbst aufzeichnen, oder dem Beobachter erlauben, ihren für gewisse Momente gehabten Stand zu einer beliebigen Zeit abzulesen, ein wahres Bedürfniss für die Meteorologie find und wesentlich zu deren Fortschritten beitragen würden, wenn sie Zweckmässigkeit mit Wohlfeilheit verbanden, das kann wohl keinem Zwei--fel unterliegen. Aus diesem Grunde mögen hier die nachstehenden Vorrichtungen des Hrn. Blackadder eine kurze Erwähnung finden, da sie, wenn auch nicht die Aufgabe erledigen, doch wenigstens die Aufmerksamkeit auf sie lenken und vielleicht einen glücklichen Gedanken zur völligen Auflösung dieser herbeiführen können. Hr. B. hat seine Bemühungen gleichzeitig auf das Thermo-, Hygro- und Barometer angewandt.

<sup>1</sup> Im Auszuge aus dem Edinb, Journ. of Sc. No. VI. p. 251.

ide

DE, E

1

7 1

b |

Vom Thermometer mag lifer zunächst die Rede seyn. Um den Stand delselben für irgend einen Zeitpunkt zu erhalten, ohne daß eine gleichzeitige Ablesung nöthig sey, bedient Hr. B. sich des von Rutherford erfundenen Instrumentes, das unter dem Namen Thermometrograph allgemein bekannt ist und noch in diesem Bande S. 127 ausführlich beschrieben wurde, daher auch hier nicht weiter erklärt zu werden braucht. Dieles verbindet Hr. B. mit einem Uhrwerke, wodurch es zu der festgesetzten Zeit aus derjenigen vertikalen Stellung, bei welcher die Marken sich an der Gränze der thermometrischen Flüssigkeiten befinden, in die horizontale Lage gebracht wird-Da der Weingeist die Glasmarke nur bei seinem Zur sammenziehen mit sich führt, bei seinem Ausdehnen aber über dieselbe hinweggeht; das Queckfilber-hingegen die Stahlnadel fortschiebt, wenn es sein Volumen vergrößert, dieselbe aber liegen lässt (odes yielmehr liegen lassen soll), wenn es sich zurückzieht so ist leicht zu ersehen, dass man die Temperatur für den verlangten Augenblick haben würde, wenn man gleichzeitig mit der Umkehrung des Instrumentes, ents weder die Temperatur des Weingeistthermometers er: höhte, oder die des Queckfilberthermometers, ernie-Diess ist auch, was Hr., B. angewandt hat. ersteren Fall lässt er den durch eine kleine Flamme erzeugten Wasserdampf unter die Weingeistkugel treten, im letzteren Fall, offenbar viel praktischer, die Quecksilberkugel mit einem kleinen Haarpinsel in Berührung kommen, durch welchen fortwährend gewöhnlicher Branntwein auf jene tröpfelt, und vermöge der Verdunstung die nöthige

Es ist klar, dass man zu dem beabsichtigten Zweck nur eins dieser Mittel gebraucht, aber so viele besondere Vorrichtungen haben muss, als Zeitpunkte gegeben sind, für die man in seiner Abwesenheit die Temperatur zu wissen verlangt. Hr. B. bedient sich übrigens zu den, das Minimum der Temperatur anzeigenden, Weingeisthermometern (die er Psychrometer nennt) eines ungesärbten, etwas alten, und wiederholt mit Sorgsalt siltrirten VVeingeistes, da gesärbter und frisch destillirter mit der Zeit immer etwas absetzt.

Beim Hygrometer wendet Hr. B. ein gleiches Versahren an, was möglich ist, da er sich des, zuerst von Hutton angegebenen, Verdunstungshygrometers zum Messen der Feuchtigkeit bedient. Die Vorrichtang ist zwar im Edinb. Journal nicht ausführlich beschrieben, allein hinreichend angedeutet, um eine Vorstellung von ihr zu erhalten. Die oben genannten Thermometer find namlich, bevor sie durch das Uhrwerk horizontal gestellt werden, mit Waster seucht gehalten und zeigen also die von dem jedesmaligen Feuchtigkeitszustande der Luft abhangende Verdun-Stungskälte an. Werden sie nun durch die Wagerechtstellung von dem Gefäss mit Wasser getrennt, and dagegen; entweder das Weingeistthermometer fortdauernd erwärmt, oder das Queckfilber durch irgend ein Mittel noch weiter und anhaltend erkältet, so ist klar, dass die Marken in den Thermometern jene gefuchte Verdunstungskälte anzeigen.

Beim Barometer endlich beruht das Verfahren des Hrn. B. darauf, dass er für den gegebenen Zeit-

h

di.

立

¢:

punkt, mittelst eines Ubrwerks alle Communikation die see Instrumentes mit der ausseren Lust unterbricht. Dazu wendet er ein Gesässbarometer an, bei welchem das nur 2 Zoll tiese Gesäs einen sehr großen Durchmesser besitzt, und so weit mit Quecksilber gesüllt ist, dass nur ein sehr kleiner Raum für die Lust übrig bleibt. Ein Hahn am oberen Theil des Gesässes, den das Uhrwerk mittelst eines Hebels in dem sestgesetzten Augenblick verschließet, hemmt den Gang des Barometers, insofern derselbe von den Veränderungen im Lustdruck abhängt. Die Ablesung wird hernach zur beliebigen Zeit wie gewöhnlich vollzogen \*).

\*) Unter allen mir bekannten Vorrichtungen dieser Art scheint mir die hier vorgeschlagene die einzige zu seyn, die neben einer leichten Aussührbarkeit eine erträgliche Genaufgkeit ge-Ist nämlich das Lustvolumen, was im Gefässe eingeschlossen bleibt, sehr gering, das Gefäse, wie angegeben, slach, und die Barometerröhre gut cylindrifch; so find die Verlängerungen und Verkürzungen der Queckfilberfäule, welche dieselbe nach Abschließung des Instrumentes durch die Wärmeanderungen erleidet, den Graden des Thermometers proportional und man braucht folglich nur die Temperatur für den Augenblick der Ablesung zu kennen, um den beobachteten Stand des Barometers auf eine Normaltemperatur zu reduciren. Es ist selbst nicht einmal nöthig, dass die Barometerröhre genau cylindrisch sey, da sich die Correction wegen der Temperatur, durch Vergleich mit einem anderen Barometer empirisch ausmitteln lässt. Uebrigens könnte man das von Hrn. B. beim Thermometer angewandte Verfahren auch auf das -Barometer ausdehnen, und so dem meteorologischen Apparat wenighens eine gewisse Gleichförmigkeit geben. (P.)

#### XIV.

Veber die Krystallsorm des Polymignits und der phosphorsauren Yttererde.

•

Die chemische Zusammensetzung dieser beiden seltenen Mineralien ist den Lesern schon im Band LXXIX. S. 203 d. Ann. mitgetheilt worden; es wird daher für mehrere von ihnen nicht ohne Interesse seyn, auch das über die Krystallsorm Bekannte hier kürzlich angesührt zu sehen. Die Zeichnungen (Fig. 7 u. 8), welche aus dem Edinb. Journ. of Sc. N. VI. entlehnt sind, stammen von Hrn. Haidinger her und wurden von diesem nach Krystallen entworsen, die derselbe bei Hrn. Tank in Norwegen zu sehen Gelegenheit hatte. Die Messungen und Berechnungen über den Polymignit hingegen sind vom Dr. Gustav Rose gemacht, wozu er durch Krystalle in den Stand gesetzt war, die er der Güte des Hrn. Berzelius verdankt,

Die Grundform des Polymignite (Taf. VI, Fig. 7)
ist ein Rhombenoctaëder, worin

$$a:b:a=\sqrt{2,104}:\sqrt{4,255}:1$$

die Winkel in den Endkanten = 136° 28' und 116° 22', und die in den Seitenkanten = 80° 16'. Die vertikale Axe ist durch c, und die beiden horizontalen durch a und b bezeichnet. Die Formeln für die Flächen sind folgende:

$$F = [a : b : c]$$

$$T = [a : \infty b : \infty c]$$

$$M = [\infty a : b : \infty c]$$

$$n = [a : b : \infty c]$$

$$e = [a : b : \infty c]$$

$$e = [a : b : \infty c]$$

# ie Neigungen betrugen:

Die Krystalle litten indesa keine sehr genaue Mefing mit dem Reslexionegoniometer. Die Winkel, sch welchen die übrigen berechnet wurden, waren e zwischen den Flächen t und T, und den Flächen und P. Nach Hrn. H. sind die Krystalle gewölmth zwischen T und T zusammengedrückt und in ichtung der Axe verlängert; die Theilbarkeit sehr svollkommen, doch zuweilen eine Spur von derselm parallel mit T und M sichtbar, und die Oberche bisweilen nach der Länge gestreist. Das Uebrige schon früherhin angegeben worden.

Ueber die phosphorsqure Yttererde (Taf. VI. g. 8), die, wie aus der Zeichnung erhellt, zum ramidalen (Mohs) oder viergliedrigen (VVeis) seme gehört, sind bis jetzt noch keine Winkel-

messungen angestellt. Die von Hrn. H. beobachteten Blätterdurchgänge lagen rechtwinklich gegen einander parallel den Flächen I und 4

#### XV.

Ueber die Wirkung der Schwefelfäure auf den Alkohol und über die Natur der daraus hervorgehenden Verbindungen,

Ueber diesen Gegenstand hat Hr. Hennel zu London, der K. Gesellschaft daselbst, eine Arbeit übergeben, in der derselbe durch eine Reihe von Versuchen zeigt, dass das, was man gewöhnlich Weinöl mennt, blos eine neutrale Verbindung von Schwefelfaure mit Kohlenwasserstoff ist. Wenn man das Weinöl mit Kali oder einer andern Base behandelt, so wird ein Theil dellelben als ein dickes Oel abgeschieden, während ein anderer Theil mit der Basis und Saure zu bestimmten Doppelsalzen vereinigt bleibt, Diese Salze, welche aus zwei Proportionalen Schwesel-Mure, einem P. Kohlenwallerstoff und einem P. von der Basis bestehen, sind löslich in Alkohol, der Kry-Stallisation fähig, brennen bei Erhitzung mit Flamme und lassen saure schwefelsaure Salze zurück. Der Kohlenwasserstoff ist, wie das ölbildende Gas, ans einem ' Prop. Kohlenstoff und einem Prop. Wasserstoff zusammengeletzt; doch find von dieler Verbindung 4 Prop. in einem besonderen Condensationszustande in jedem Prop. der salzartigen Verbindung enthalten. (J. of Sc. N. XLI. 184.)

#### XVL

Bestimmung der niedrigsten Temperatur, bei welcher das Eisenoxyd vollständig durch Wasserstoff reducirt wird;

TOD

#### GUSTAY MAGNUS.

In dem dritten Bande dieser Annalen p. 81 habe ich zu zeigen gesucht, dass brennbare Körper in einem so porösen Zustande erhalten werden können, dass sie sich von selbst bei der gewöhnlichen Temperatur der Lust mit dem Sauerstoff derselben verbinden, und zwar gewöhnlich unter Fenererscheinung; namentlich habe ich diese von Nickel, Kobalt und Eisen gezeigt. Hr. Hosrath Stromeyer behauptet in einem der vorstehenden Ausstze dieses Hestes \*), dass ich nicht mit sehöriger Umsicht zu VVerke gegangen sey, und dass ich die Sache ganz anders verhalte. Es entstehe nämich die Entzündlichkeit beim Eisen (denn von diesem pricht derselbe allein) durch einen geringen Antheil on Oxydul, das bei dem metallischen Eisen zurücksblieben sey.

Die Beweise, die Hr. Hofr. 6tr. gegen mich anhrt, find:

Dieser Aussatz wurde mir durch sie Güte des Hrn. Herausgebers dieser Annalen, vor dem Drucke desselben, mitgetheilt; während der fibrige Theil des Hestes gedruckt wurde, benutzte ich die Zeit zu den unten angesührten Versuchen.

- i) Dals die vollständige Reduction dieses Metalles bei niedrigen Temperaturen nur außerst schwierig gelinge.
- 2) Dais Berzelius Angabe des Sauerstoffgehaltes im Eisenoxyd, auf die ich mich bei meinen Versuchen berufe, falsch sey; dass nämlich das Eisenoxyd nur 30,15 pr. Ct. Sauerstoff enthalte, und nicht 30,66 pr. Ct., wie Berzelius angiebt,

Ich schloss, dass das Eisenoxyd vollstandig bei niedriger Temperatur reducirt werde, weil der Gewichtsverlust durch die Reduction, den ich bei meinen früheren Verluchen gefunden hatte, dem Sauerstoffgehalt, den Berzelius für das Eisenoxyd angiebt, nahe kam. Gesetzt nun aber der Sauerstoffgehalt des Eisens Ware niedriger als ihn Berzelius angiebt; so geht um so mehr aus diesen Versnehen hervor, dass der Saner-Aoffgehalt dem Oxyde vollständig entzogen worden. Wirklich hat nun Hr. Hofr. Str. den Sauerstoffgehalt um 0,5 pr.Ct. niedriger gefunden als Berzelius; ist also feine Angabe richtig, so beweist sie nur für mich. 'Dennoch behauptet Hr. Hofr. Str. das Gegentheil, und meint, da das Eisenoxyd nach seiner Angabe o,5 pr. C. Sauerstoff weniger enthalte, als nach der Angabe, auf die ich mich berufe, so folge, dass noch Oxydul, also noch Sauerstoff beim Eisen zursickgeblieben sey, wiewohl dasselbe mehr an Gewicht verloren, als es nach Hrn. Hofr. Str. Angabe möglicherweise hatte verlieren können; woraus man sieht, dass hier ein falscher Schlus ist

Doch da ich weder die Zeit gehabt habe, noch anch es wage, zwischen so ansgezeichneten Chemikern über die Differenz von 0,5 pr. Ct. zu entschei-

den; so glaubte ich, dass ich mich darauf beschrinken müsse, die Richtigkeit meiner Ansicht noch ein Mal darzuthun, und wo möglich auf eine VVeise, die gar keine Rücklicht auf die Bestimmung des Sanerstoffgehalts im Eisenoxyd nimmt.

Ich suchte zu dem Ende Eisenoxyd bei der môge. lichst niedrigsten Temperatur durch Wasserstoff \*), zu. reduciren, in der Hoffnung, hierbei das wahre blaue Oxydul des Herrn Hofr. Str. zu erhalten. Ich bediente mich zu meinen Versuchen des von Herrn Berzelius angegebenen Apparats, bestehend in einem Stück eines Barometerrohrs, das in der Mitte zu einer Kugel ausgeblasen ist, in die der zu reducirende Körper. gebracht wird. Ich erwärmte die Kugel in einem Bade von kochendem Wasser, aber es erfolgte keine Desoxydation; darauf erwarmte ich sie in einem Bade von gewöhnlichem Rüböl, und zwar allmälig bis zum Wallen des Oels, auch hierdurch bildete sich kein Waller. Nun wandte ich ein Bad von schmelzendem Blei an, doch auch hier zeigte sich nur dann in dem vorderen Theil der Röhre Waller, wenn Queckfilber, das in einem Glasröhrchen von Zeit zu Zeit in das Bleibad gehalten wurde, darin zu kochen anfing; woraus hervorgeht: dass die niedrigste Temperatur. bei welcher das Eisen durch Ueberleiten von Wasser-

Wasserstoffgas wurde zunächst durch Kalilauge geleitet, um es von Schweselwasserstoff zu befreien, und dann durch eine Röhre mit Chlorcalcium getrocknet. Bei den hier erwähnten Versuchen leitete ich dasselbe auch noch durch eine Quecksilbersublimat – Auslösung, um es von etwa beigemischtem Phosphor- und Arsenik - Wasserstoff zu besteien.

Roff von leinem Sauerstoff verliert, nahe bei dem Kochpunkt des Queckfilbers liegt. Um aber gewiß zu seyn, dass die Tomperatur des Bleibades nicht zu hoch werde, wurde von Zeit zu Zeit Zink in einem Glasröhrchen hineingehalten; doch kam dies nie, auch wenn es langere Zeit darin war, zum Schmelsen. Bei dieser Temperatur wurde die Reduction noch 2 Stunden fortgesetzt, nachdem sich schon kein Waster in dem vordern Theil der Röhre mehr zeigte. Das zurückgebliebene Eisen sah bei erhöhter Temperatur dunkel, fast schwarz aus, bei der gewöhnlichen grau, wie metallisches Eisen, doch ohne Metallglauz; bei Berührung mit der atmosphärischen Lust entzündete es sich von selbst bei der gewöhnlichen Temperatur, und zwar jedes einzelne Körnohen während es durch die Lust fiel, wie ich dies bei meinen früheren Versuchen auch gesehen hatte.

Eine zweite Portion Eisenoxyd ward auf dieselbe Art im Bleibade reducirt, also bei einer Temperatur, die zwischen dem Kochpunkt des Quecksilbers und dem Schmelzpunkt des Zinke lag. Als die
Reduction beendet zu seyn schien, ward die Kugel
aus dem Bleibade herausgenommen; nachdem sie
vollständig erkaltet war, ward sie von allem anhängenden Blei gereinigt, darauf die Röhre an beiden
Enden verpfropft und gewogen, danach wieder mit
dem VVasserstoff-Apparat in Verbindung gebracht, und
der stärksten Glühhitze, die das Glas ohne zu schmelzen
ertragen kann, auf einige Zeit ausgesetzt. Nachdem das
Eisen wieder unter fortwährendem Ueberstreichen
von VVasserstoff erkaltet war, wurde die Röhre mit
denselben Pfropsen an beiden Enden zugepfropst

und wieder gewogen, sie hatte durchaus nichts, auch nicht ein halbes Milligramme an Gewicht verloren. Das Eisen aber, als es ausgeschüttet wurde, entzündete sich nicht von selbst. Derselbe Versuch ward noch 3 mal auf dieselbe VVeise wiederholt, nur daß, statt ein Bleibad anzuwenden, die Reduction bei geringer Erwärmung durch eine Lampe geschah, wie ich auch meine früheren Versuche bei niederer Temperatur angestellt hatte. Sie gaben alle dasselbe Ressultat.

Wenn die Entzündung des bei niedrigen Temperaturen reducirten Eisens von Spuren von Oxydul
herrührt, so musste sich das Geglühte ebenfalls ent-,
zünden, da es nichts an Gewicht verloren, also noch
eben soviel Oxydul als vor der Glühung enthielt.

Ans den angeführten Versuchen geht also hervor:

- Dass die Entzündung des Eisens nicht von beigemengtem Oxydul, sondern durch den porösen Zustand des Metalls hervorgebracht wird.
- 2) Dass das Eisen bei einer Temperatur, die zwischen dem Kochpunkt des Quecksilbers und dem Schmelzpunkt des Zinks liegt, vollständig reducirt wird; und dass bei einer niedrigeren Temperatur gar keine Desoxydation erfolgt. Es ist mir also, wenigstens bei der von mir angewandten Reductions-Methode, nicht gelungen, das blaue Oxydul darzustellen. Gewiss wünscht ein jeder mit mir, dass Hr. Hofr. Str. recht bald die Güte haben möchte, sein Versahren, diesen interessanten Körper darzustellen, ausführlicher bekannt zu machen.

## XVII.

Ueber die Veränderungen an einigen alten Kupferlegirungen.

Nach einer der K. Gesellschaft zu London gemachten Mittheilung hat Hr. Dr. John Davy bei seinem Aufenthalte auf den jonischen Inseln Gelegenheit gehabt, die Veränderungen näher zu unterluchen, welche einige griechische Alterthümer mit der Zeit erlitten. Zunächst untersuchte derselbe einen Helm von antiker Form, welcher an einer seichten Stelle im Meere zwischen der Citadelle von Corfu und dem Dorfe Castrartis (Castrades) gefunden wurde und zum Theil mit Mu-Scheln und einer Incrustation von kohlensaurem Kalk überzogen war. Die ganze Oberfläche desselben, sowohl die bekleidete als unbekleidete, war grün, weile, und roth gesleckt. Die grünen Flecke bestanden aus basisch salzsaurem und kohlensaurem Kupser, die weissen hauptsachlich aus Zinnoxyd und die rothen aus Octaëdern von Kupferoxydul und reinem Kupfermetall. Neben diesen Substanzen hatte das, nach einer Analyse aus Kupfer und 18,5 pr. Ct. Zinn bestehende, Metall seinen vollen Glanz. Ein Nagel von einer ähnlichen Legirung aus einem Grabmal zu Ithaka, und ein Spiegel (bestehend aus Kupfer mit 6 pr. Ct. Zinn und sehr wenig Arsenik und Zink) aus einem Grabmal zu Samos auf Cephalonia, so wie eine große Menge alter Münzen, aus demKabinet eines berühnitenSammlers zu Santa Maura, zeigten ähnliche Erscheinungen, nur war auf den Münzen kein metallisches Kupfer ausgeschieden, dagegen das Kupferoxydul durch Kupferoxyd geschwarzt. Da es nicht anzunehmen sey, dass die Substanzen, aus welchen die Krystalle erzeugt wurden, sich in Auflösung befunden haben, so schließt Hr. D., müsse die Bildung dieser einer inneren Bewegung der Theilchen zuge-Ichrieben werden, erzeugt durch die vereinte Wirkung der chemischen Verwandtschaften, der elektrochemischen Attractionen und der Cohäsionskräfte; auch glaubt derselbe, dass sich hiedurch manche Erscheinungen in der Mineralogie und Geognosie erklären lassen. (Ann. of Phil. N. S. X. 465.)

# Berichtigungen.

# Im' Band III der neuen Reihe.

Seite	261	Zeile	14	ftatt	$\theta_n$	• •	•		0,	•
, <del>•</del>	269	, •	13	•	(n+r)	· 1	)ton	.< •	[n+p(r-1)]	•
•	303	•	QV.	u	$\log \mu$	•	• •		2 log 16	
-	305	•	5 v	. u	nno	•	• •	•	wo	٠,٠
•	394	. •	ILv	. u	Brave	es .		•	Brunes	
-	409	•	2 v	. u	3 Eug	zi.	• •	•	5 Engl. Zoll	•
. •	411	. •	6 v	. u	Gattu	ng .		•	Reihe	
~	423	•	16 v	. O	20° 4	61	, ,	_	10° 464	-
Auf	der i	Karte	Taf	· III	ist die	: Scl	hwi	gu	ngszeit 7534 bei Paris un	d
78, <b>a</b> n	5″ b der	ei Cai richtig	en (	ona a Stella	lusgela	afien Etrag	. W	/en	n das Dorf Zelgosc (p. 402 d, stimmt die Schwingung	2)

#### Band IV.

5	. 90	Э,	Z.	22	statt	gleichzeitig nur gleichzeitig und
•	9:	2	~	3	•	sie würde das Leben . das Leben würde
•	9	4	• '	23	•	wie außerdem) der
	•	•		_		Erreger der Erreger wie außerdem)
-	9	9	•	18	<b>=</b>	von dem Abweichungs-
				,		winkel . von: . der Abweichungswinkel
•	IC	5	•	7	-	0,75
•	10	5	-	18	-	Flusswasser mit destillirtes Wasser mit
•	IO	8	•	25	•	diese Ursache die Ursache
•	17	2	-	10	•	ich dem ich aber dem
						vierfach vielfach
						Drahte Dochte
						Calorimeter Calorimotor
				17		und C mit D und B mit D
	_	_		4		eben oben
	_	_		•		6 Zoll ein Zoll
				26		Zink, Graphit, Wasser . Platin, Graphit, verdünnte
	77	,				Schwefelfänre
•	44	48	-	5	•	mittlere unmittelbare
	4:				•	

## Band V.

S	. 13	Z.	10	Ratt	: währen	d fie	lie .	währe	nd fie auch	die
━,	14	•	7	, •	Löröe	• •	• •	Lövöe		
•	21	-	9	•	durch o	Fig.	7 .	durch	b Fig. 7	_
٠.	21	•	191	1.32	- Flecke			Fläche	n	
•	128	-	4 v	. u, •	20"5"	,31 u.	20"4	111,56 .	20" 5"	G. 20114111,9
•	-	-	3		- 20"3"	′,38 ս,	20"	5111,6 •	20"3",(	5 u. 20" 2",9
•	-	-	2	····	- 20" 3"	,56 u.	20"	411,56 .	20" 3",	y u. 20" 4"",9
-	129	•	18		- ift ausz	ustrei	chen:	in Geni	und	4 ,
		•								

5	3.	15	4	2	. 28	(ta	tt; (ei	gentlich	auf	Ste	or-	Ara	Se) . (eigentlich Stor-Arde)
	,	270	)	•	9	<b>~</b>	dèm	ı kryitall	inif	ch	kö	rni	gen
		•						Marmo	r ,	•	•.	•	. den krystallinisch kör-
			_				• • •						nigen Kiefelconcretionen
								htesten	•	•	•	é	lichtesten
7		395		•	29	7	Sph	äroide	•	•		•	Sphäre
•		405		•	24	-	Sph	äroideņ	•	•	•	•	Sphären
-		412	2	•	40	ı. f. •	Stätt	tet .	•	•			Slottet
•		432	2	-	28	•	Porr	phyr .	4			•	Gneus
_		433	t	•	24	u.f.	- Tern	ager .	•		•	•	Jevnager
-		<b>433</b>	2	•	20	•	Hag	erstad .	•	•	. •	•	Hagenstad
_		460	,	-	26		Kalk	Schlefer	-	٠,	-	₹	Talkschiefer
_	•	47Q		_	<u> </u>	, 11	Chai	nogranh	•	•	` •	•	Changer
_	•	460		_	U V		Cull	iograpii	. •	. •	•	•	Chronograph
_	:	501	•	<b>-</b> .	T A	7.O.	- Guii	njo •	•	•	. •	•	Gullíjö
•	4	501	•	7	4	<del>ب</del> ء	Guli	hjö - Kal	kbr	'UC	h	÷	Gullfjö-Kalkbruch

# Band VI.

S	- 44	Z. 2	statt;	Dendeite	en .	•		Dendriten ,
•	-	- 10	-	Cossius'	chen	•		Cassius'schen
•		- II	v. u	oxydirte	Silber	•	• •	reducirte Silber
*	60	- 2	—, ÷	3 MS3	• •	€.	• •	3 MS <sup>2</sup>
•	82	- 8		Na C²		•	, • •	Na S <sup>2</sup>
*	217	- 6		Pyenit	• •	•		Pycnit
•	297	w.Į	<del></del>	-0,14	$-\mathbf{F}$	•, •		+0,14-R

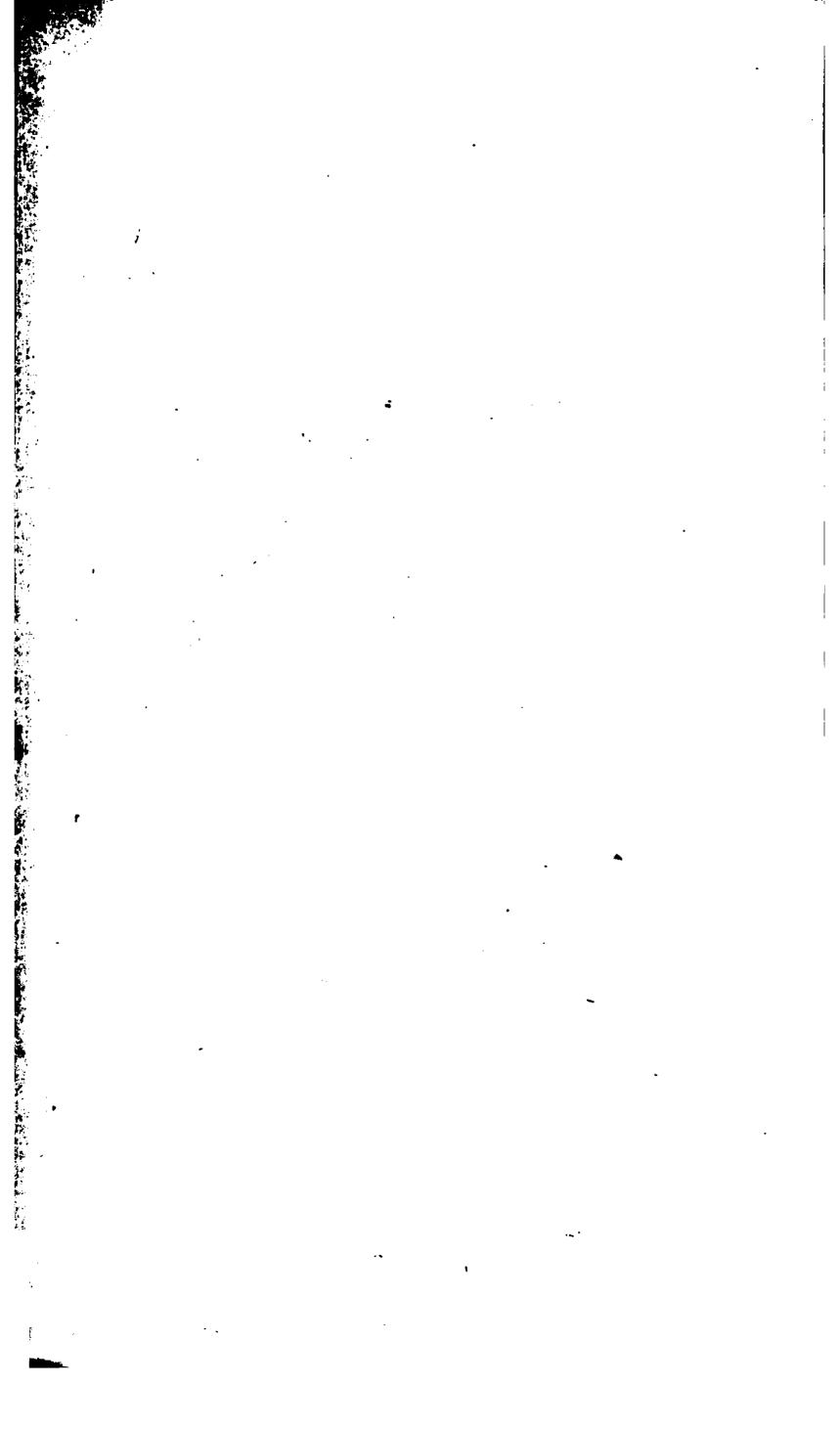
hilei

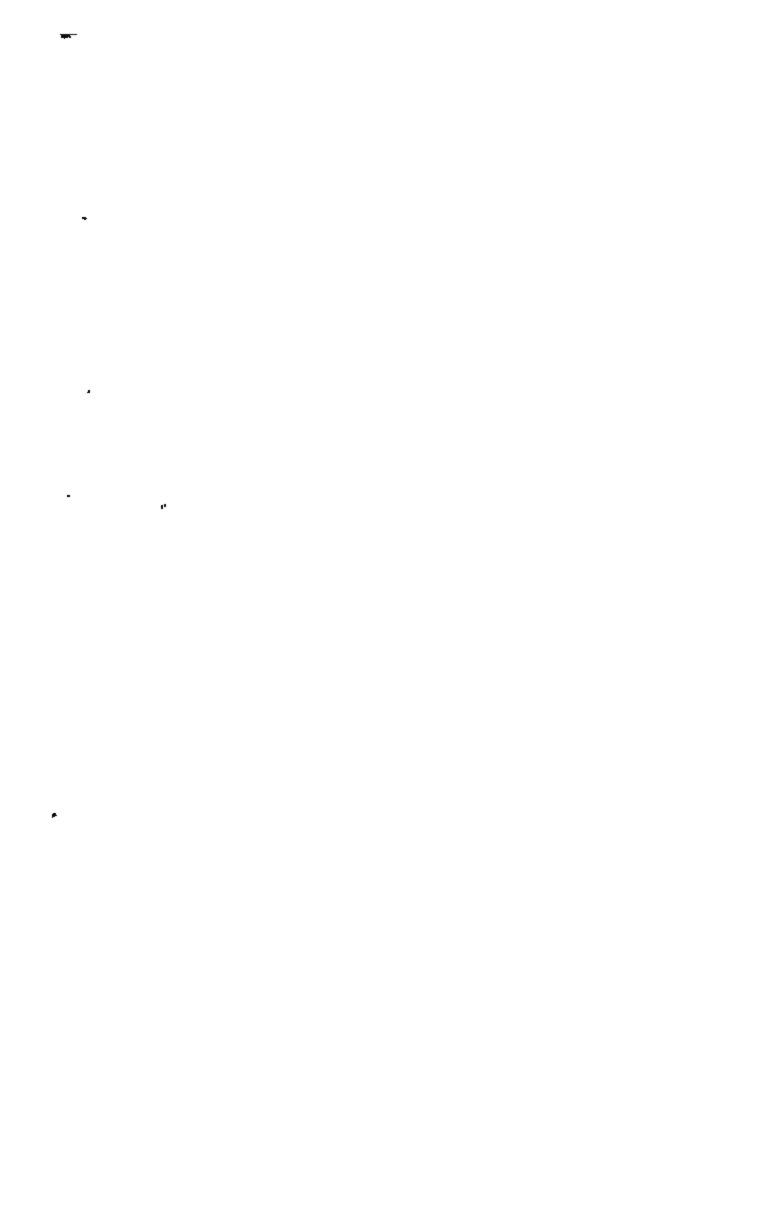
Tef. 1

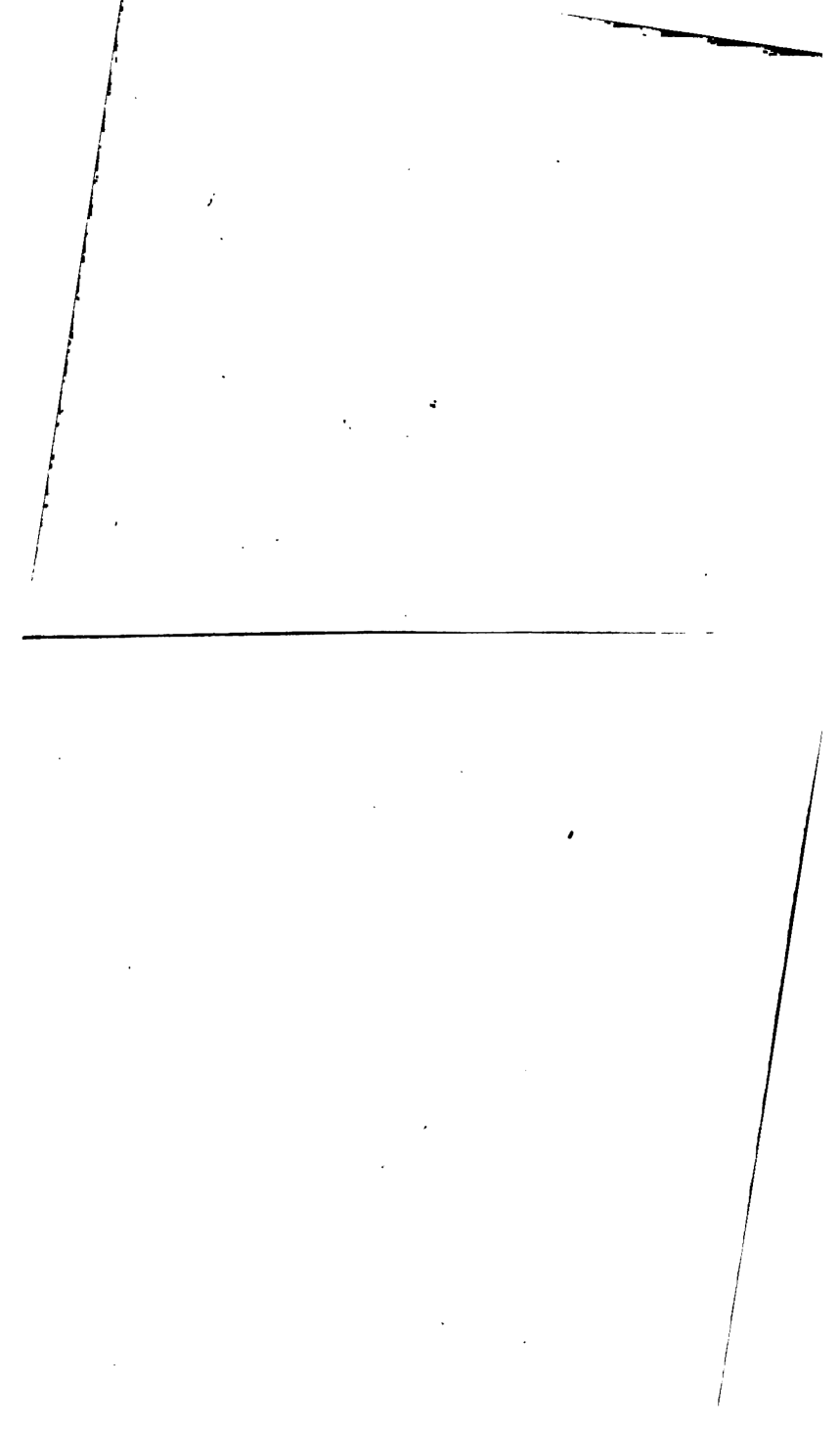
뻚



R. N. T. 14







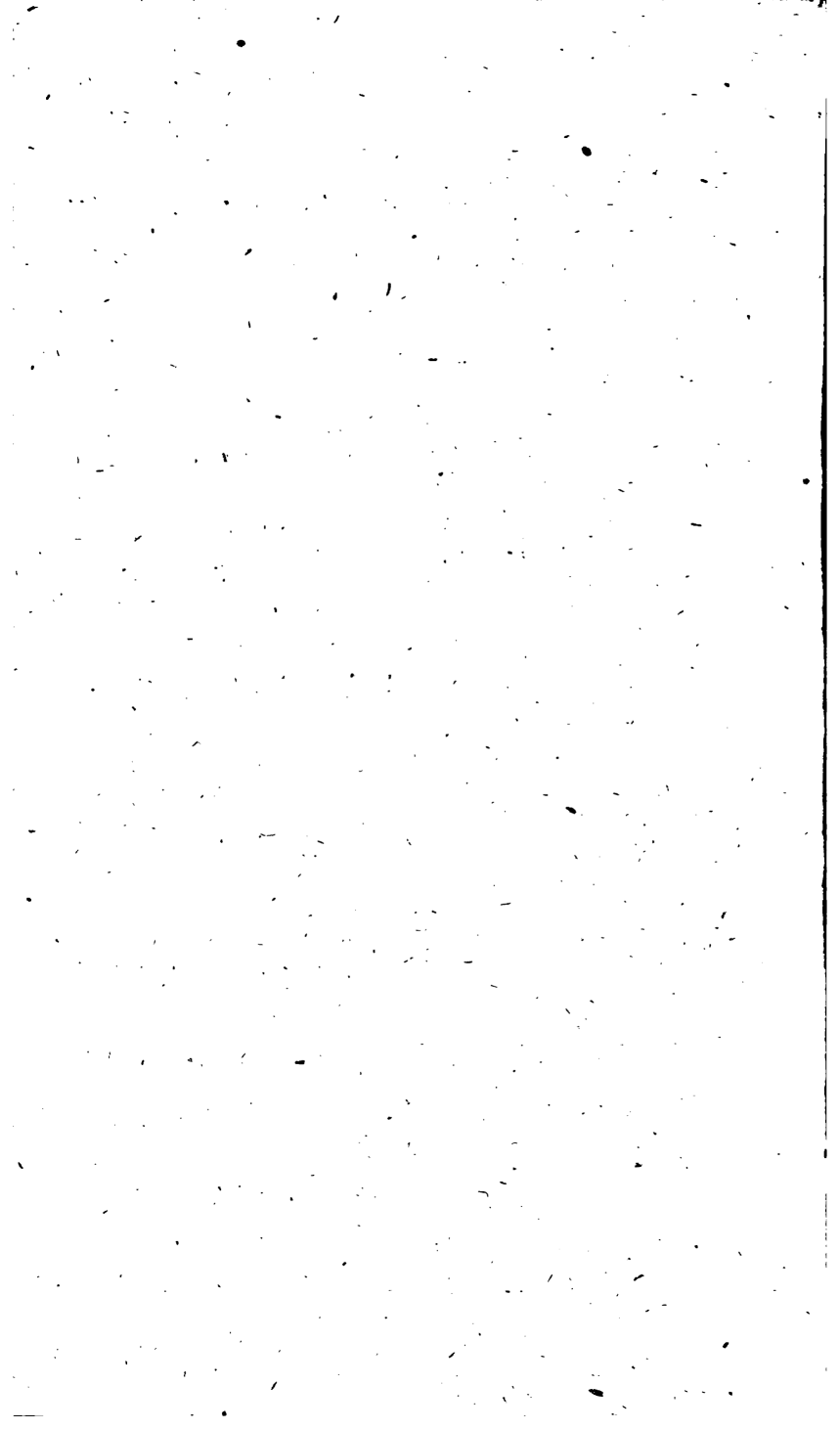
In 2.

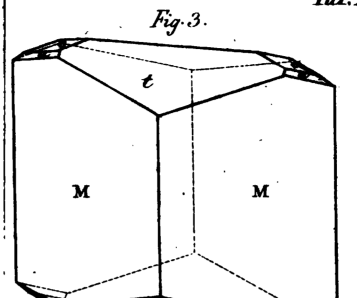
AND THE PROPERTY AND THE PERSON NAMED IN

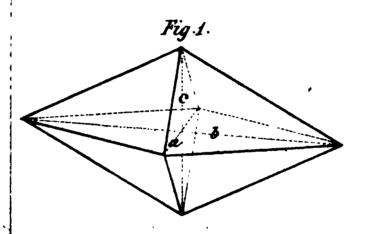
And Byon Gan. 6 B. 150.

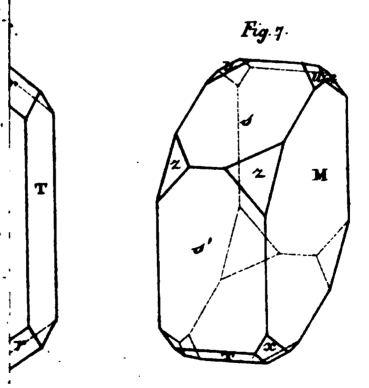
• • • • . -. *;* 

B S|Xtia









Ann.d.Phys u.Chem.B.6.St. 2





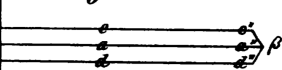


Fig. 4

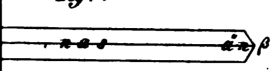
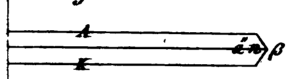
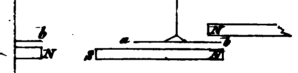
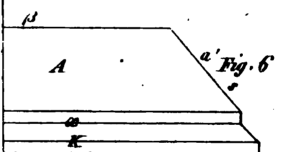


Fig. 5

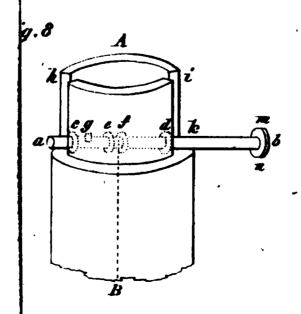












6B.3A.

• 1 ı 1. ŧ ,

Fig P

·Ŋ